(12) NACH DEM VERTR JBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 19. Februar 2004 (19.02.2004)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/014795 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: C01B 33/193, 33/18, C09C 1/30, B60C 1/00

PCT/EP2003/008021

(21) Internationales Aktenzeichen: (22) Internationales Anmeldedatum:

23. Juli 2003 (23.07.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 35 560.6 103 30 221.2

3. August 2002 (03.08.2002) DE

4. Juli 2003 (04.07.2003) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): DEGUSSA AG [DE/DE]; Bennigsenplatz 1, 40474 Düsseldorf (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): UHRLANDT, Stefan [DE/US]; 34 Hoagland Drive, Belle Mead, NJ 08502 (US). WEHMEIER, André [DE/DE]; Binsenweg 3, 48429 Rheine (DE). LUGINSLAND, Detlef [DE/US]; One Independence Court, Apt. 715, Hoboken, NJ 07030 (US). STENZEL, Oleg [DE/DE]; Müller-Armack-Strasse 12, 50999 Köln (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: DEGUSSA AG; Intellectual Property Management, PATENTE u. MARKEN, Bau 1042/PB 15, 45764 Marl (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: HIGHLY DISPERSIBLE PRECIPITATED SILICA

(54) Bezeichnung: HOCHDISPERSIBLE FÄLLUNGSKIESELSÄURE

(57) Abstract: The invention relates to a highly dispersible precipitated silica having a high surface area, to a method for the production thereof, and to the use of the same as a tyre filler for utility vehicles, motorbikes and high-speed vehicles.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft eine hoch disperse Fällungskieselsäure, die eine hohe Oberfläche aufweist, ein Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung als Reifenfüllstoff für Nutzfahrzeuge, Motorräder und Hochgeschwindigkeitsfahrzeuge.



Hochdispersible Fällungskieselsäure

Die vorliegende Erfindung betrifft eine hochdispersible Fällungskieselsäure, die eine hohe Oberfläche aufweist, ein Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung als Reifenfüllstoff für Nutzfahrzeuge, Motorräder und Hochgeschwindigkeitsfahrzeuge.

Der Einsatz von Fällungskieselsäuren in Elastomerenmischungen wie Reifen ist lange bekannt. An Kieselsäuren, die in Reifen eingesetzt werden, werden hohe Anforderungen gestellt. Sie sollen leicht und gut im Kautschuk dispergierbar sein, eine gute Verbindung mit den im Kautschuk enthaltenen Polymerketten bzw. den übrigen Füllstoffen eingehen und einen hohen, rußähnlichen Abriebwiderstand aufweisen. Neben der Dispergierbarkeit der Kieselsäure sind daher u. a. die spezifischen Oberflächen (BET oder CTAB) und die Ölaufnahmekapazität (DBP) wichtig. Die Oberflächeneigenschaften von Kieselsäuren bestimmen maßgeblich deren mögliche Anwendung, bzw. bestimmte Anwendungen einer Kieselsäure (z. B. Trägersysteme oder Füllstoffe für Elastomerenmischungen) verlangen bestimmte Oberflächeneigenschaften.

So offenbart US 6013234 die Herstellung von Fällungskieselsäure mit einer BET- und CTAB-Oberfläche jeweils von 100 bis 350 m²/g. Diese Kieselsäure ist besonders zur Einarbeitung in Elastomerenmischungen geeignet, wobei die BET/CTAB-Verhältnisse zwischen 1 und 1.5 liegen. In EP 0937755 werden verschiedene Fällungskieselsäuren offenbart, die eine BET-Oberfläche von ca. 180 bis ca. 430 m²/g und eine CTAB-Oberfläche von ca. 160 bis 340 m²/g besitzen. Diese Kieselsäuren sind besonders als Trägermaterial geeignet und weisen ein BET-zum CTAB-Verhältnis von 1.1 bis 1.3 auf. EP 0647591 offenbart eine Fällungskieselsäure, die ein Verhätnis von BET- zu CTAB-Oberfläche von 0.8 bis 1.1 aufweist, wobei diese Oberflächenkennzeichen Absolutwerte von bis zu 350 m²/g annehmen können. In EP 0643015 wird eine Fällungskieselsäure, die als Abrasiv- und/oder Verdickungskomponente in Zahnpasten eingesetzt werden kann, vorgestellt, die eine BET-Oberfläche von 10 bis 130 m²/g und eine CTAB-Oberfläche von 10 bis 70 m²/g, d. h. ein BET- zu CTAB-Verhältnis von ca. 1 bis 5.21 aufweist.

30

25

10

15

20

Kieselsäuren, die besonders als Füllstoff für Elastomerenmischungen, hier insbesondere PKW-Reifen geeignet sind, werden in EP 0901986 mit den folgenden Eigenschaften beschrieben:

5

BET-Oberfläche	$120 - 300 \text{ m}^2/\text{g}$
CTAB-Oberfläche	$100 - 300 \text{ m}^2/\text{g}$
Verhältnis BET/CTAB	0.8 - 1.3
Searszahl V ₂ (Verbrauch 0.1 N NaOH)	6 - 25 ml/(5 g)
DBP-Zahl	150 – 300 g/(100 g)
WK-Koeffizient	< 3.4
Partikelgröße der abgebauten Partikel	< 1.0 µm
Partikelgröße der nicht abgebauten Partikel	$1.0-100~\mu m$

An Fahrzeugreifen werden je nach Einsatzzweck sehr unterschiedliche Anforderungen gestellt. Bei einer groben Unterteilung in PKW- und LKW-Reifen sind zumindest die folgenden Unterschiede zu beachten:

Anforderung PKW-Reifen		Anforderung LKW-Reifen
	(Richtwerte)	(Richtwerte)
Hauptbestandteil der	E- und L-SBR/BR-Blends	NR, teilweise als BR-Verschnitt
Lauffläche		
Runderneuerbarkeit	unwichtig	mind. 3 mal
Laufleistung	40 000 km in Europa	3 x 200 000 km
	64 000 km in den USA	
Höchstgeschwindigkeit	160 – 240 km/h und höher	100 km/h (max. 140 km/h)
Fülldruck	2.2 bar	8.5 bar
Tragfähigkeit pro Achse	1 000 kg	6 300 kg (Einfachbereifung)
Off-Road-Benutzung	gering	hoch
Heat Build Up	gering	sehr wichtig
Rollwiderstand	sehr wichtig	wichtig
Zugfestigkeit	gering	wichtig

PKW im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Fahrzeuge für den Personentransport zur überwiegend privaten Nutzung, d. h. keine Nutzfahrzeuge wie z. B. Lieferfahrzeuge. Hierunter fallen keine Fahrzeuge, die üblicherweise bei hohen Geschwindigkeiten betrieben werden, auch wenn diese gemäß ihrer Bauart als PKW gelten könnten. Diese Fahrzeuge haben ebenfalls

10

25

andere Anforderungen an Reifen als die in der Tabelle genannten PKW-Reifen.

Reifen für Motorräder und Hochgeschwindigkeits-PKW müssen ebenfalls hohen Belastungen bei hohen Geschwindigkeiten und ein sehr gutes Trocken- und Nassrutschverhalten (Traktion) aufweisen. Eine gute Traktion soll jedoch nicht mit vermehrtem Abrieb bzw. hohem Rollwiderstand verbunden sein.

Die unterschiedlichen Anforderungen der Fahrzeuge an die Reifen haben entsprechende Auswirkungen an die in den Reifen verwendeten Füllstoffe. Die in PKW-Reifen lange etablierte Zumischung von Kieselsäuren und Organosilizumverbindungen als Füllstoffsystem führt zu einem vermindertem Rollwiderstand, einem verbesserten Traktionsverhalten und einem geringeren Abrieb. Eine Übertragung dieser verbesserten Eigenschaften auf Reifen für Nutzfahrzeuge wie LKW wäre wünschenswert, da mit einem verminderten Rollwiderstand ein geringerer Kraftstoffverbrauch verbunden ist. Die unterschiedlichen Anforderungen der genannten Fahrzeuge an ihre Reifen führen jedoch zwangsläufig zu unterschiedlichen Anforderungen an die verwendeten Füllstoffe.

Es hat sich gezeigt, dass die in PKW-Reifen eingesetzten Kieselsäuren zur Verwendung in LKW-Reifen, Motorradreifen und Hochgeschwindigkeitsreifen für PKW auf Grund des unterschiedlichen Anforderungsprofils ungeeignet sind. Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, Fällungskieselsäuren mit einem speziell auf diese Fahrzeuge abgestimmten Eigenschaftsprofil bereitzustellen. Es ist dem Fachmann bekannt, dass bei der Verwendung von aktiven Rußen als Reifen-Füllstoff mit einer Erhöhung der Oberfläche eine Verbesserung der Verstärkung und somit des Abriebwiderstands des Reifens erzielt wird. Die Verwendung von Rußen mit hohen Oberflächen (CTAB Oberfläche > 130 m²/g) ist aber aufgrund des stark ansteigenden Wärmeaufbaus (Hystereseverhalten, beschrieben und meßbar nach DIN 53535, bzw. nach den in dieser DIN genannten Referenzen) in derart gefüllten Mischungen limitiert.

Es wurde nun gefunden, das eine Fällungskieselsäure, die eine hohe CTAB-Oberfläche aufweist, besonders gut als Füllstoff in Elastomerenmischungen für Nutzfahrzeugbereifungen, für Motorradreifen und Reifen für Hochgeschwindigkeits-PKW geeignet ist.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung, sind daher Fällungskieselsäuren mit einer BET-



Oberfläche von 178 – 302 m²/g, einer CTAB-Oberfläche von \geq 170 m²/g, einer DBP-Zahl von 200 – 300 g/(100 g), bevorzugt 207 – 276 g/(100 g) und einer Searszahl V_2 von 10 – 35, bevorzugt 10 – 25, 10 – 20, 10 – 16 ml/(5 g).

- Aufgrund der deutlich erniedrigten Hysterese bei der Verwendung von erfindungsgemäßen Kieselsäure als Füllstoff lassen sich damit auch Oberflächen realisieren, die sich beim Ruß aufgrund der höheren Hysterese verbieten, und so zu einer Verbesserung des Abriebwiderstands führen.
- 10 EP 1186629 offenbart Kieselsäuren mit hohen CTAB-Oberflächen, die als Füllstoff für Reifen geeignet sind. Angaben über die Searszahl bzw. damit über die Konzentration von Hydroxygruppen an der Kieselsäureoberfläche, sind EP 1186629 nicht zu entnehmen.

Die erfindungsgemäßen Fällungskieselsäuren können eine maximale CTAB-Oberfläche von 300 m²/g, insbesondere eine CTAB-Oberfläche von 170 – 220 m²/g oder 245 – 300 m²/g aufweisen.

Die erfindungsgemäßen Fällungskieselsäuren können eine BET-Oberfläche in den Vorzugsbereichen von $178-257 \text{ m}^2/\text{g}$ oder $257-300 \text{ m}^2/\text{g}$ oder $190-230 \text{ m}^2/\text{g}$ aufweisen.

20

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung einer Fällungskieselsäure mit einer

BET-Oberfläche $178 - 302 \text{ m}^2/\text{g}$

CTAB-Oberfläche $\geq 170 \text{ m}^2/\text{g}$

25 DBP-Zahl 200 - 300 g/(100 g)

Searszahl V_2 10 – 35 ml/(5 g)

wobei

- a) eine wässrige Lösung eines Alkali- oder Erdalkalisilikats und/oder einer organischen und/oder anorganischen Base mit einem pH 7.0 8.5 vorgelegt
- 30 b) in diese Vorlage unter Rühren bei 55 95 °C für 10 120, bevorzugt 10 60 Minuten gleichzeitig Wasserglas und ein Säuerungsmittel dosiert,
 - e) mit einem Säuerungsmittel auf einen pH-Wert von ca. 3.5 angesäuert und

f) filtriert und getrocknet wird.

Die erfindungsgemäß hergestellten Fällungskieselsäuren können neben den bereits genannten Vorzugsbereichen für die BET- und CTAB-Oberflächen jeweils unabhängig Eigenschaften in den folgenden Vorzugsbereichen aufweisen:

DBP-Aufnahme

200 - 300 g/(100 g), insbesondere 207 - 276 g/(100 g)

WK-Koeffizient

 \leq 3.4, bevorzugt \leq 3.0, insbesondere \leq 2.5

Searszahl V₂

10-25, insbesondere 10-20, bevorzugt 10-16 ml/(5 g).

Der WK-Koeffizient ist als Verhältnis der Peakhöhe der durch Ultraschall nicht abbaubaren Partikel im Größenbereich 1.0 – 100 μm zur Peakhöhe der abgebauten Partikel im Größenbereich < 1.0 μm definiert (siehe Fig. 1).

Die Vorlage kann ca. 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80 oder 90 % des Endvolumens der Fällung betragen. Die zur Vorlage gegebenen basischen Verbindungen sind insbesondere ausgewählt aus der Gruppe der Alkalihydroxide, Erdalkalihydroxide, Alkalicarbonate, Alkalihydrogencarbonate und Alkalisilikate. Bevorzugt werden Wasserglas und/oder Natronlauge verwendet. Der pH-Wert der Vorlage liegt zwischen 7.0 und 8.5, bevorzugt zwischen 7.5 und 8.5.

20

25

15

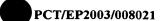
Optional kann das erfindungsgemäße Verfahren einen Haltepunkt aufweisen. Hierbei werden zwischen den Schritten b) und e) die Schritte

- c) Stoppen der Zudosierung für 30 90 Minuten unter Einhaltung der Temperatur und
- d) gleichzeitiges Zudosieren von Wasserglas und einem Säuerungsmittel bevorzugt Schwefelsäure bei gleicher Temperatur unter Rühren für 20 120, bevorzugt 20 80 Minuten

durchgeführt.

Optional kann eine zusätzliche Zugabe von organischen oder anorganischen Salzen während der Schritte b) und d) erfolgen. Dies kann in Lösung oder als Feststoff, jeweils kontinuierlich über die Zugabezeit des Wasserglases und des Säuerungsmittels bevorzugt Schwefelsäure oder als Batchzugabe durchgeführt werden. Es ist auch möglich, die Salze in einer oder beiden

10



Komponenten zu lösen und dann gleichzeitig mit diesen zuzugeben.

Als anorganische Salze werden bevorzugt Alkali- oder Erdalkalisalze verwendet. Insbesondere können Kombinationen der folgenden Ionen eingesetzt werden:

Li⁺, Na⁺, K⁺, Rb⁺, Be²⁺, Mg²⁺, Ca²⁺, Sr²⁺, Ba²⁺, H⁺, F⁻, Cl⁻, Br⁻, Γ, SO₃²⁻, SO₄²⁻, HSO₄⁻, PO₃³⁻, PO₄³⁻, NO₃⁻, NO₂⁻, CO₃²⁻, HCO₃⁻, OH⁻, TiO₃²⁻, ZrO₃²⁻, ZrO₄⁴⁻, AlO₂⁻, Al₂O₄²⁻, BO₄³⁻.

Als organische Salze sind die Salze der Ameisen-, Essig- und Propionsäure geeignet. Als Kation seien die genannten Alkali- oder Erdalkaliionen genannt. Die Konzentration dieser Salze in der Zugabelösung kann 0.01 bis 5 mol/l betragen. Bevorzugt wird als anorganisches Salz Na₂SO₄ verwendet.

Es ist möglich, das Säuerungsmittel in den Schritten b) und d) in gleicher oder unterschiedlicher Weise zuzuführen, d. h. mit gleichen oder unterschiedlichen Konzentrationen und/oder Zulaufgeschwindigkeiten.

Analog kann auch das Wasserglas in den Schritten b) und d) in gleicher oder unterschiedlicher Weise der Reaktion zugeführt werden.

In einer besonderen Ausführungsform werden in den Schritten b) und d) die Komponenten Säuerungsmittel und Wasserglas so zugeführt, dass die Zulaufgeschwindigkeiten in Schritt d) 125 – 140 % der Zulaufgeschwindigkeiten in Schritt b) betragen, wobei die Komponenten in beiden Schritten jeweils in jeweils äquimolare Konzentration eingesetzt werden. Bevorzugt werden die Komponenten mit gleicher Konzentration und Zulaufgeschwindigkeit zugesetzt.

Neben Wasserglas (Natriumsilikat-Lösung) können auch andere Silikate wie Kalium- oder Calciumsilikat verwendet werden. Als Säuerungsmittel können neben Schwefelsäure auch andere Säuerungsmittel wie HCl, HNO₃, H₃PO₄ oder CO₂ eingesetzt werden.

Die Filtration und Trocknung der erfindungsgemäßen Kieselsäuren sind dem Fachmann geläufig und können z. B. in den genannten Dokumenten nachgelesen werden. Bevorzugt wird die fällungsgemäße Kieselsäure in einem Stromtrockner, Sprühtrockner, Etagentrockner, Bandtrockner, Drehrohrtrockner, Flash-Trockner, Spin-Flash-Trockner oder Düsenturm

getrocknet. Diese Trocknungsvarianten schließen den Betrieb mit einem Atomizer, einer Einoder Zweistoffdüse oder einem integrierten Fließbett ein. Bevorzugt weist die erfindungsgemäße Fällungskieselsäure nach dem Trockungsschritt eine Partikelform mit einem mittleren Durchmesser von über 15 µm, insbesondere über 80 µm, besonders bevorzugt über 200 µm auf. Der mittlere Partikeldurchmesser ist so definiert, dass 50 Gew.-% der Partikel einen größeren oder kleineren Durchmesser aufweisen.

Nach der Trocknung kann auch einer Granulation mit einem Walzenkompaktor durchgeführt werden. Hier liegt der mittlere Partikeldurchmesser bei ≥ 1 mm.

Bevorzugt wird die erfindungsgemäße Kieselsäure in Reifen für Nutzfahrzeuge LKW, Hochgeschwindigkeits-PKW und Motorräder verwendet.

Als Nutzfahrzeuge im Sinne der vorliegenden Erfindung gelten alle Fahrzeuge, an deren Reifen hohe Ansprüche bzgl. der Laufleistungen bzw. Verschleiss gestellt werden. Hinsichtlich der Anforderung an eine hohen Laufleistung sind insbesondere Reifen für Busse, LKW und/oder Lieferfahrzeuge sowie Anhänger zu nennen. Hinsichtlich Verschleissfestigkeit wie z. B. Stolleneinreißfestigkeit Chipping, Chunking sind Reifen für Off-Road-Fahrzeuge, Bau- und Landmaschinen, Grubenfahrzeuge und Traktoren zu nennen. Hier sind insbesondere Fahrzeuge mit einer Achslast von mehr als 1 Tonne bzw. mit einem zulässigen Gesamtgewicht von über 2, 4, 7.5 oder 15 Tonnen gemeint. Die erfindungsgemäßen Kieselsäuren können insbesondere im Traktionsreifen für schwere LKW oder deren Anhänger verwendet werden. Solche Fahrzeuge weisen häufig Achslasten von über 5 Tonnen bzw. einen Reifendurchmesser von über 17" auf.

25

10

Reifen für Nutzfahrzeuge wie LKW werden nach Geschwindigkeitsklassen eingeteilt. Die erfindungsgemäßen Kieselsäuren sind besonders geeignet für (LKW-)Reifen, die für Geschwindigkeiten zwischen 80 und 140 km/h zugelassen sind und die Symbole F, G, J, K, L, M oder N tragen.

30

Reifen für Hochgeschwindigkeitsfahrzeuge (Motorrad oder PKW) sind solche, die für eine Geschwindigkeit über 180 km/h zugelassen sind. Dies sind (PKW-)Reifen mit den Symbolen

S, T, U, H, V, W, Y und ZR.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Elastomerenmischungen, vulkanisierbare Kautschukmischungen und/oder sonstige Vulkanisate, die die erfindungsgemäße Kieselsäure enthalten, wie beispielsweise Formkörper wie Luftreifen, Reifenlaufflächen, Kabelmäntel, Schläuche, Treibriemen, Förderbänder, Walzenbeläge, Reifen, Schuhsohlen, Dichtungsringe und Dämpfungselemente.

Weiterhin können die erfindungsgemäßen Kieselsäuren in allen Anwendungsgebieten verwendet werden, in denen üblicherweise Kieselsäuren eingesetzt werden, wie z. B. in Batterieseparatoren, als Anti-Blocking-Mittel, als Mattierungsmittel in Farben und Lacken, als Träger von Agrarprodukten und Nahrungsmitteln, in Beschichtungen, in Druckfarben, in Feuerlöschpulvern, in Kunststoffen, im Bereich non impact printing, in Papiermasse, im Bereich personal care und Spezialanwendungen.

15

10

Unter Verwendung im Bereich non impact printing z. B. im Inkjet-Verfahren ist die Verwendung der erfindungsgemäßen Kieselsäuren in

- Druckfarben zur Verdickung oder zum Verhindern von Spritzen und Abliegen,
- Papier als Füllstoff, Streichpigment, Lichtpauspapier, Thermopapier, bei der
 Thermosublimation zur Verhinderung des Durchschlagens von Druckfarben, zur Verbesserung
 der Bildgrundruhe und Kontrast, zur Verbesserung der Punktschärfe und der Farbbrillianz zu
 verstehen:
- Unter Verwendung im Bereich personal care ist die Verwendung der erfindungsgemäßen
 Kieselsäuren als Füllstoff oder Verdickungsmittel z. B. im Bereich der Pharmazie oder
 Körperpflege zu verstehen.

Optional kann die erfindungsgemäße Kieselsäure mit Silanen oder Organosilanen der Formeln I bis III modifiziert werden

$$[SiR^1_n(RO)_r(Alk)_m(Ar)_p]_q[B]$$

(I),

30 $SiR^{1}_{n}(RO)_{3-n}(Alkyl)$

(II),

oder

$$SiR^{1}_{n}(RO)_{3-n}(Alkenyl)$$

(III),

in denen bedeuten

5

B: -SCN, -SH, -Cl, $-NH_2$, $-OC(O)CHCH_2$, $-OC(O)C(CH_3)CH_2$ (wenn q = 1) oder $-S_w$ - (wenn q = 2), wobei B chemisch an Alk gebunden ist,

R und R¹: aliphatischer, olefinischer, aromatischer oder arylaromatischer Rest mit 2 – 30 C-Atomen, der optional mit den folgenden Gruppen substituiert sein kann: Hydroxy-, Amino-, Alkoholat-, Cyanid-, Thiocyanid-, Halogen-, Sulfonsäure-, Sulfonsäureester-, Thiol-, Benzoesäure-, Benzoesäureester-, Carbonsäure-, Carbonsäure-, Carbonsäure-, Metacrylat-, Organosilanrest, wobei R und R¹ eine gleiche oder verschiedene Bedeutung oder Substituierung haben können.

10 n: 0, 1 oder 2,

Alk: einen zweiwertigen unverzweigten oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen,

m: 0 oder 1,

Ar: einen Arylrest mit 6 bis 12 C-Atomen, bevorzugt 6 C-Atomen, der mit den folgenden Gruppen substituiert sein kann: Hydroxy-, Amino-, Alkoholat-, Cyanid-, Thiocyanid-, Halogen-, Sulfonsäure-, Sulfonsäureester-, Thiol-, Benzoesäure-, Benzoesäureester-, Carbonsäure-, Carbonsäureester-, Organosilanrest,

p: 0 oder 1, mit der Maßgabe, dass p und n nicht gleichzeitig 0 bedeuten,

q: 1 oder 2,

20 w: eine Zahl von 2 bis 8,

r: 1, 2 oder 3, mit der Maßgabe, dass r + n + m + p = 4,

Alkyl: einen einwertigen unverzweigten oder verzweigten gesättigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen, bevorzugt 2 bis 8 Kohlenstoffatomen,

25 Alkenyl: einen einwertigen unverzweigten oder verzweigten ungesättigten Kohlenwasserstoffrest mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen, bevorzugt 2 bis 8 Kohlenstoffatomen.

Auch kann die erfindungsgemäße Kieselsäure mit siliciumorganischen Verbindungen der Zusammensetzung $SiR^2_{4-n}X_n$ (mit n=1,2,3), $[SiR^2_xX_yO]_z$ (mit $0 \le x \le 2$; $0 \le y \le 2$; $3 \le z \le 10$, mit x+y=2), $[SiR^2_xX_yN]_z$ (mit $0 \le x \le 2$; $0 \le y \le 2$; $3 \le z \le 10$, mit x+y=2), $SiR^2_nX_mOSiR^2_oX_p$ (mit $0 \le n \le 3$; $0 \le m \le 3$; $0 \le o \le 3$; $0 \le p \le 3$, mit n+m=3, o+p=3),

10

15



 $SiR^2_nX_mNSiR^2_oX_p$ (mit $0 \le n \le 3$; $0 \le m \le 3$; $0 \le o \le 3$; $0 \le p \le 3$, mit n+m=3, o+p=3), $SiR^2_nX_m[SiR^2_xX_yO]_zSiR^2_oX_p$ (mit $0 \le n \le 3$; $0 \le m \le 3$; $0 \le x \le 2$; $0 \le y \le 2$; $0 \le o \le 3$; $0 \le p \le 3$; $1 \le z \le 10000$, mit n+m=3, x+y=2, o+p=3) modifiziert werden. Bei diesen Verbindungen kann es sich um lineare, cyclische und verzweigte Silan-, Silazan- und Siloxanverbindungen handeln. Bei R^2 kann es sich um Alkyl- und/oder Arylreste mit 1-20 Kohlenstoffatomen handeln, welche mit funktionellen Gruppen wie der Hydroxygruppe, der Aminogruppe, Polyethern wie Ethylenoxid und/oder Propylenoxid und Halogenidgruppen wie Fluorid substituiert sein können. R^2 kann auch Gruppen wie Alkoxy-, Alkenyl-, Alkinyl- und Aryl-Gruppen und schwefelhaltige Gruppen enthalten. Bei X kann es sich um reaktive Gruppen wie Silanol-, Amino-, Thiol-, Halogenid-, Alkoxy- Alkenyl- und Hydridgruppen handeln.

Bevorzugt werden lineare Polysiloxane der Zusammensetzung $SiR^2_n X_m [SiR^2_x X_y O]_z SiR^2_o X_p$ (mit $0 \le n \le 3$; $0 \le m \le 3$; $0 \le x \le 2$; $0 \le y \le 2$; $0 \le o \le 3$; $0 \le p \le 3$; $1 \le z \le 10000$, mit n + m = 3; x + y = 2; 0 + p = 3) verwendet, bei welchen R^2 bevorzugt durch Methyl repräsentiert wird.

Besonders bevorzugt werden Polysiloxane der Zusammensetzung $SiR^2{}_nX_m[SiR^2{}_xX_yO]_zSiR^2{}_oX_p$ (mit $0 \le n \le 3$; $0 \le m \le 1$; $0 \le x \le 2$; $0 \le y \le 2$; $0 \le o \le 3$; $0 \le p \le 1$; $1 \le z \le 1000$, mit n + m = 3, x + y = 2, o + p = 3) verwendet, bei welchen R^2 bevorzugt durch Methyl repräsentiert wird.

- Die Modifizierung der optional granulierten, ungranulierten, vermahlenen und/oder unvermahlenen Fällungskieselsäure mit einem oder mehreren der genannten Organosilanen kann in Mischungen von 0.5 bis 50 Teilen, bezogen auf 100 Teile Fällungskieselsäure, insbesondere 1 bis 15 Teile, bezogen auf 100 Teile Fällungskieselsäure erfolgen, wobei die Reaktion zwischen Fällungskieselsäure und Organosilan während der Mischungsherstellung (in situ) oder außerhalb durch Aufsprühen und anschließendes Tempern der Mischung, durch Mischen des Organosilans und der Kieselsäuresuspension mit anschließender Trocknung und Temperung (zum Beispiel gemäß DE 3437473 und DE 19609619) oder gemäß des Verfahrens beschrieben in DE 19609619 oder DE-PS 4004781 durchgeführt werden kann.
- 30 Als Organosiliziumverbindungen eignen sich grundsätzlich alle bifunktionellen Silane, die einerseits eine Kopplung zu dem silanolgruppenhaltigen Füllstoff und andererseits eine



Kopplung zum Polymer bewerkstelligen können. Übliche verwendete Mengen der Organosiliziumverbindungen sind 1 bis 10 Gew.-% bezogen, auf die Gesamtmenge an Fällungskieselsäure.

5 Beispiele für diese Organosiliziumverbindungen sind:

Bis(3-triethoxysilylpropyl)tetrasulfan,
Vinyltrimethoxysilan,
Vinyltriethoxysilan,
3-Mercaptopropyltrimethoxysilan,
3-Aminopropyltrimethoxysilan,
Weitere Organosiliziumverbindungen sind in WO 99/09036, EP 1108231, DE 10137809,

10 DE 10163945, DE 10223658 beschrieben.

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung kann als Silan das Bis(triethoxysilyl-propyl)tetrasulfan eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäße Kieselsäure kann in Elastomerenmischungen, Reifen oder vulkanisierbaren Kautschukmischungen als Verstärkerfüllstoff in Mengen von 5 bis 200 Teilen, bezogen auf 100 Teile Kautschuk als Pulver, kugelförmiges Produkt oder Granulat sowohl mit Silanmodifizierung als auch ohne Silanmodifizierung eingemischt werden. Kautschuk- und Elastomerenmischungen sind im Sinne der vorliegenden Erfindung als äquivalent zu betrachten.

20

- Neben Mischungen, die ausschließlich die erfindungsgemäßen Kieselsäuren, mit und ohne den genannten Organosilanen, als Füllstoffe enthalten, können die Elastomeren- oder Kautschukmischungen zusätzlich mit einem oder mehreren mehr oder weniger verstärkenden Füllstoffen gefüllt sein.
- 25 Als weitere Füllstoffe können folgende Materialien eingesetzt werden:
 - Ruße: Die hierbei zu verwendenden Ruße sind nach dem Flammruß-, Furnace- oder Gasruß-Verfahren hergestellt und besitzen BET-Oberflächen von 20 bis 200 m²/g, wie z. B. SAF-, ISAF-, HSAF-, HAF-, FEF- oder GPF-Ruße. Die Ruße können gegebenenfalls auch Heteroatome wie zum Beispiel Silizium enthalten.
- hochdisperse pyrogene Kieselsäuren, hergestellt zum Beispiel durch Flammenhydrolyse von Siliziumhalogeniden. Die Kieselsäuren können gegebenenfalls auch als Mischoxide mit anderen Metalloxiden, wie Al-, Mg-,

5

15

20

25

30



Ca-, Ba-, Zn- und Titanoxiden vorliegen.

- weitere kommerzielle Kieselsäuren
- Synthetische Silicate, wie Aluminiumsilicat, Erdalkalisilicate wie Magnesiumsilicat oder Calciumsilicat, mit BET-Oberflächen von 20 bis 400 m²/g und Primärteilchendurchmessern von 10 bis 400 nm.
- Synthetische oder natürliche Aluminiumoxide und -hydroxide
- Natürliche Silicate, wie Kaolin andere natürlich vorkommende Siliziumdioxidverbindungen.
- Glasfaser und Glasfaserprodukte (Matten, Stränge) oder Mikroglaskugeln.
- 10 Stärke und modifizierte Stärketypen
 - Naturfüllstoffe, wie zum Beispiel Clays und Kieselkreide

Das Verschnittverhältnis richtet sich auch hier, wie bei der Dosierung der Organosilane, nach dem zu erzielenden Eigenschaftsbild der fertigen Gummimischung. Ein Verhältnis von 5-95 % zwischen den erfindungsgemäßen Kieselsäuren und den anderen oben genannten Füllstoffen (auch als Gemisch) ist denkbar und wird in diesem Rahmen auch realisiert.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform können 10 bis 150 Gew.-Teile Kieselsäuren, ganz oder teilweise bestehend aus der erfindungsgemäßen Kieselsäure, gegebenenfalls zusammen mit 0 bis 100 Gew.-Teilen Ruß, sowie 1 bis 10 Gew.-Teile einer Organosiliziumverbindung, jeweils bezogen auf 100 Gew.-Teile Kautschuk, zur Herstellung der Mischungen eingesetzt werden.

Neben den erfindungsgemäßen Kieselsäuren, den Organosilanen und anderen Füllstoffen bilden die Elastomere einen weiteren wichtigen Bestandteil der Kautschukmischung. Zu nennen wären hierbei Elastomere, natürliche und synthetische, ölgestreckt oder nicht, als Einzelpolymer oder Verschnitt (Blend) mit anderen Kautschuken, wie zum Beispiel Naturkautschuke, Polybutadien (BR), Polyisopren (IR), Styrol/Butadien-Copolymerisate mit Styrolgehalten von 1 bis 60, vorzugsweise 2 bis 50 Gew.-% (SBR) insbesonders hergestellt mittels des Lösungspolymerisationsverfahrens, Butylkautschuke, Isobutylen/Isopren-Copolymerisate (IIR), Butadien/Acrylnitril-Copolymere mit Acrylnitrilgehalten von 5 bis 60, vorzugsweise 10 bis 50 Gew.-% (NBR), teilhydrierter oder vollständig hydrierter NBR-



Kautschuk (HNBR), Ethylen/Propylen/Dien-Copolymerisate (EPDM), sowie Mischungen dieser Kautschuke.

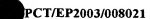
Ferner kommen für Kautschukgemische mit den genannten Kautschuken die folgenden zusätzlichen Kautschuke in Frage: Carboxylkautschuke, Epoxidkautschuke, Trans-Polypentenamer, halogenierte Butylkautschuke, Kautschuke aus 2-Chlor-Butadien, Ethylen-Vinylacetat-Copolymere, Ethylen-Propylen-Copolymere, gegebenenfalls auch chemische Derivate des Naturkautschuks sowie modifizierte Naturkautschuke.

Bevorzugte Synthesekautschuke sind beispielsweise bei W. Hofmann, "Kautschuktechnologie", Genter Verlag, Stuttgart 1980, beschrieben.

Für die Herstellung der erfindungsgemäßen Reifen sind insbesondere anionisch polymerisierte L-SBR-Kautschuke (Lösungs-SBR) mit einer Glasübergangstemperatur oberhalb von -50 °C sowie deren Mischungen mit Dienkautschuken von Interesse.

- Die erfindungsgemäßen Kieselsäuren, mit oder ohne Silan, können Einsatz in allen Gummianwendungen, wie zum Beispiel Formkörper, Reifen, Reifenlaufflächen, Fördergurte, Förderbänder, Dichtungen, Treibriemen, Schläuche, Schuhsohlen, Kabelmäntel, Walzenbeläge, Dämpfungselemente etc. finden.
- Die Einarbeitung dieser Kieselsäure und die Herstellung der dieses Kieselsäure enthaltenden Mischungen erfolgt in der in der Gummiindustrie üblichen Art und Weise auf einem Innenmischer oder-Walzwerk bei bevorzugt 80 200 °C. Die Darreichungs- bzw. Einsatzform der Kieselsäuren kann sowohl als Pulver, kugelförmiges Produkt oder Granulat erfolgen. Auch hier unterscheiden sich die erfindungsgemäßen Kieselsäuren nicht von den bekannten hellen Füllstoffen.

Die erfindungsgemäßen Kautschukvulkanisate können weitere Kautschukhilfsstoffe in den üblichen Dosierungen enthalten, wie Reaktionsbeschleuniger, Alterungsschutzmittel, Wärmestabilisatoren, Lichtschutzmittel, Ozonschutzmittel, Verarbeitungshilfsmittel, Weichmacher, Tackifier, Treibmittel, Farbstoffe, Pigmente, Wachse, Streckmittel, organische Säuren, Verzögerer, Metalloxide sowie Aktivatoren, wie Triethanolamin, Polyethylenglykol, Hexantriol. Diese Verbindungen sind in der Kautschukindustrie bekannt.



Die Kautschukhilfsmittel können in bekannten Mengen, die sich unter anderem nach dem Verwendungszweck richten, eingesetzt werden. Übliche Mengen sind zum Beispiel Mengen von 0.1 bis 50 Gew.-%, bezogen auf Kautschuk. Als Vernetzer können Schwefel oder schwefelspendende Substanzen eingesetzt werden. Die erfindungsgemäßen Kautschukmischungen können darüber hinaus Vulkanisationsbeschleuniger enthalten. Beispiele für geeignete Hauptbeschleuniger sind Mercaptobenzthiazole, Sulfenamide, Thiurame, Dithiocarbamate in Mengen von 0.5 bis 3 Gew.-%. Beispiele für Cobeschleuniger sind Guanidiene, Thioharnstoffe und Thiocarbonate in Mengen von 0.5 bis 5 Gew.-%. Schwefel kann üblicherweise in Mengen von 0.1 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 1 bis 3 Gew.-%, bezogen auf Kautschuk, eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen Kieselsäuren können in Kautschuken eingesetzt werden, die mit Beschleunigern und/oder Schwefel, aber auch peroxidisch vernetzbar sind.

Die Vulkanisation der erfindungsgemäßen Kautschukmischungen kann bei Temperaturen von 100 bis 200 °C, bevorzugt 130 bis 180 °C, gegebenenfalls unter Druck von 10 bis 200 bar erfolgen. Die Abmischung der Kautschuke mit dem Füllstoff, gegebenenfalls Kautschukhilfsmitteln und der Organosiliziumverbindung kann in bekannten Mischaggregaten, wie Walzen, Innenmischern und Mischextrudern, durchgeführt werden.

20

25

10

Die erfindungsgemäßen, hochdispersiblen, hochoberflächigen Kieselsäuren haben den Vorteil, dass sie den Kautschukvulkanisaten einen verbesserten Abriebwiderstand aufgrund der höheren CTAB-Oberfläche verleihen. Zudem ist das Trockenhandling aufgrund der höheren dynamischen Steifigkeit bei 0 °C und 60 °C verbessert und der Rollwiderstand, angezeigt durch den erniedrigten tan δ (60 °C)-Wert, erniedrigt. In Analogie zu Carbon Blacks wird bei Verwendung dieser erfindungsgemäßen hochdispersiblen, hochoberflächigen Kieselsäuren ein verbessertes Cut & Chip und Chunking Verhalten erreicht (Definition und weitere Ausführungen siehe "New insights into the tear mechanism" und Referenzen hierin, präsentiert auf der Tire Tech 2003 in Hamburg von Dr. W. Niedermeier).

Die erfindungsgemäße Kautschukmischung ist insbesondere für die Herstellung von Reifenlaufflächen mit verbessertem niedrigerem Rollwiderstand, verbesserter Nassrutschfestigkeit, verbesserten Trockeneigenschaften und guten Abriebwiderstand



gegenüber einer gleichen Kautschukmischung mit bisher bekannten Kieselsäuren geeignet. Diese Laufflächenmischungen sind besonders für Hochgeschwindigkeits-PKW- und Motorradreifen, aber auch Reifen für Nutzfahrzeuge mit erniedrigtem Rollwiderstand bei gutem Abriebwiderstand und verbessertem Cut & Chip und Chunking Verhalten geeignet.

5

Ferner eignen sich die erfindungsgemäßen Kieselsäuren, ohne dem Zusatz von Organosiliziumverbindungen, im Blend mit einem typischen Laufflächenruß auch zur Verbesserung des Cut & Chip Verhaltes von Bau-, Landmaschinen- und Grubenreifen.

10 Zur Fäll

Zur Erzielung eines guten Wertebildes in einer Polymermischung ist die Dispersion der Fällungskieselsäure in der Matrix, dem Polymer, von entscheidender Bedeutung. Dies kann

durch den WK-Koeffizienten abgeschätzt werden.

Fig. 1 ist eine schematische Darstellung der für die Berechnung des WK-Koeffizienten nötigen

15 Werte.

Die Kurven zeigen im Bereich um $1.0-100~\mu m$ ein erstes Maximum in der

Partikelgrößenverteilung und im Bereich $< 1.0 \mu m$ ein weiteres Maximum. Der Peak im

Bereich $1.0-100~\mu m$ gibt den Anteil an unzerkleinerten Kieselsäurepartikeln nach der

Ultraschallbehandlung an. Diese recht groben Partikel werden in den Kautschukmischungen

schlecht dispergiert. Der zweite Peak mit deutlich kleineren Partikelgrößen (< 1.0 µm) gibt

denjenigen Teil an Partikeln der Kieselsäure an, der während der Ultraschallbehandlung

zerkleinert worden ist. Diese sehr kleinen Partikel werden in Kautschukmischungen

ausgezeichnet dispergiert.

Der WK-Koeffizient ist nun das Verhältnis der Peakhöhe der nicht abbaubaren Partikel (B),

deren Maximum im Bereich 1.0 – 100 µm (B') liegt, zur Peakhöhe der abgebauten Partikel (A),

deren Maximum im Bereich < 1.0 μm (A') liegt.

Der WK-Koeffizient ist damit eine Maß für die "Abbaubarkeit" (=Dispergierbarkeit) der

Fällungskieselsäure. Es gilt, eine Fällungskieselsäure ist umso leichter dispergierbar, je kleiner

der WK-Koeffizient ist, d. h. je mehr Partikel bei der Einarbeitung in Kautschuk abgebaut

werden.



Die erfindungsgemäßen Kieselsäuren weisen WK-Koeffizienten ≤ 3.4 bevorzugt ≤ 3.0, besonders bevorzugt ≤ 2.5 auf. Bekannte Fällungskieselsäuren haben andere WK-Koeffizienten und andere Maxima in den Partikelgrößenverteilungen gemessen mit dem Coulter LS 230 und sind somit schlechter dispergierbar.

5

25

Die physikalisch/chemischen Daten der erfindungsgemäßen Fällungskieselsäuren werden mit den folgenden Methoden bestimmt:

Bestimmung der Feuchte von Kieselsäuren

Nach dieser Methode werden in Anlehnung an ISO 787-2 die flüchtigen Anteile (im folgenden der Einfachheit halber Feuchte genannt) von Kieselsäure nach 2 stündiger Trocknung bei 105 °C bestimmt. Dieser Trocknungsverlust besteht im allgemeinen überwiegend aus Wasserfeuchtigkeit.

Durchführung

In ein trockenes Wägeglas mit Schliffdeckel (Durchmesser 8 cm, Höhe 3 cm) werden 10 g der pulverförmigen, kugelförmigen oder granulären Kieselsäure auf 0.1 mg genau eingewogen (Einwaage E). Die Probe wird bei geöffnetem Deckel 2 h bei 105 ± 2 °C in einem Trockenschrank getrocknet. Anschließend wird das Wägeglas verschlossen und in einem Exsikkatorschrank mit Kieselgel als Trocknungsmittel auf Raumtemperatur abgekühlt. Die Auswaage A wird gravimetrisch bestimmt.

Man bestimmt die Feuchte in % gemäß ((E in g – A in g) * 100 %) / (E in g).

Bestimmung der modifizierten Searszahl von Kieselsäuren

Durch die Titration von Kieselsäure mit Kaliumhydroxid-Lösung im Bereich von pH 6 bis pH 9 läßt sich die modifizierte Searszahl (im folgenden Searszahl V₂ genannt) als Maß für die Zahl an freien Hydroxy-Gruppen bestimmen.

Der Bestimmungsmethode liegen die folgenden chemischen Reaktionen zu Grunde, wobei "Si"-OH eine Silanolgruppe der Kieselsäure symbolisieren soll:

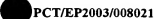
30 HCl + KOH \Rightarrow KCl + H₂O.

Durchführung

10.00 g einer pulverförmigen, kugelförmigen oder granulären Kieselsäure mit 5 ± 1 % Feuchte

15

20



werden 60 Sekunden mit einer IKA-Universalmühle M 20 (550 W; 20 000 U/min) zerkleinert. Gegebenenfalls muß der Feuchtegehalt der Ausgangssubstanz durch Trocknen bei 105 °C im Trockenschrank oder gleichmäßiges Befeuchten eingestellt und die Zerkleinerung wiederholt werden. 2.50 g der so behandelten Kieselsäure werden bei Raumtemperatur in ein 250 ml Titriergefäß eingewogen und mit 60.0 ml Methanol p. A. versetzt. Nach vollständiger Benetzung der Probe werden 40.0 ml entionisiertes Wasser zugegeben und man dispergiert mittels eines Ultra Turrax T 25 Rührers (Rührwelle KV-18G, 18 mm Durchmesser) 30 Sekunden lang bei einer Drehzahl von 18 000 U/min. Mit 100 ml entionisiertem Wasser werden die am Gefäßrand und Rührer anhaftenden Probepartikel in die Suspension gespült und in einem thermostatisiertem Wasserbad auf 25 °C temperiert.

Das pH-Messgerät (Fa. Knick, Typ: 766 pH-Meter Calimatic mit Temperaturfühler) und die pH-Elektrode (Einstabmesskette der Fa. Schott, Typ N7680) werden unter Verwendung von Pufferlösungen (pH 7.00 und 9.00) bei Raumtemperatur kalibriert. Mit dem pH-Meter wird zunächst der Ausgangs-pH-Wert der Suspension bei 25 °C gemessen, danach wird je nach Ergebnis mit Kaliumhydroxid-Lösung (0.1 mol/l) bzw. Salzsäurelösung (0.1 mol/l) der pH-Wert auf 6.00 eingestellt. Der Verbrauch an KOH- bzw. HCl-Lösung in ml bis pH 6.00 entspricht V₁.

Danach werden 20.0 ml Natriumchlorid-Lösung (250.00 g NaCl p. A. mit entionisiertem Wasser auf 1 l aufgefüllt) zudosiert. Mit 0.1 mol/l KOH wird dann die Titration bis zum pH-Wert 9.00 fortgesetzt. Der Verbrauch an KOH-Lösung in ml bis pH 9.00 entspricht V₂.

Anschliessend werden die Volumina V₁, bzw. V₂ zunächst auf die theoretische Einwaage von 1 g normiert und mit 5 erweitert, woraus sich V₁ und die Searszahl V₂ in den Einheiten ml/(5 g) ergeben.

25 Bestimmung der BET-Oberfläche

Die spezifische Stickstoff-Oberfläche (im folgenden BET-Oberfläche genannt) der pulverförmigen, kugelförmigen oder granulären Kieselsäure wird gemäß ISO 5794-1/Annex D mit einem AREA-meter (Fa. Ströhlein, JUWE) bestimmt.

Bestimmung der CTAB-Oberfläche

Die Methode beruht auf der Adsorption von CTAB (N-Hexadecyl-N,N,N-trimethylammoniumbromid) an der "äußeren" Oberfläche der Kieselsäure, die auch als "kautschukwirksame Oberfläche" bezeichnet wird, in Anlehnung an die ASTM 3765, bzw.



NFT 45-007 (Kapitel 5.12.1.3). Die Adsorption von CTAB erfolgt in wässriger Lösung unter Rühren und Ultraschallbehandlung. Überschüssiges, nicht adsorbiertes CTAB wird durch Rücktitration mit NDSS (Dioctylnatriumsulfosuccinat-Lösung, "Aerosol OT"-Lösung) mit einem Titroprozessor ermittelt, wobei der Endpunkt durch das Maximum der Trübung der Lösung gegeben ist und mit einer Phototrode bestimmt wird. Die Temperatur während aller durchgeführten Operationen beträgt 23 – 25 °C um das Auskristallisieren von CTAB zu verhindern. Der Rücktitration liegt die folgende Reaktionsgleichung zu Grunde:

$$(C_{20}H_{37}O_4)SO_3Na + B_fN(CH_3)_3(C_{16}H_{33}) \Rightarrow (C_{20}H_{37}O_4)SO_3N(CH_3)_3(C_{16}H_{33}) + NaB_fN(CH_3)_3(C_{16}H_{33}) + NaB_fN(CH_3)_3(C_{16}H_3)_3(C_{16}H_3) + NaB_fN(CH_3)_3(C_{16}H_3)_3($$

10 Geräte

Titroprozessor METTLER Toledo Typ DL 55 und Titroprozessor METTLER Toledo Typ DL 70, jeweils ausgerüstet mit: pH-Elektrode, Fabrikat Mettler, Typ DG 111 und Phototrode, Fabrikat Mettler, Typ DP 550

Titrierbecher 100 ml aus Polypropylen

15 Titrierglasgefäß, 150 ml mit Deckel

Druckfiltrationsgerät, 100 ml Inhalt

Membranfilter aus Cellulosenitrat, Porengröße 0.1 μ m, 47 mm \varnothing , z. B. Whatman (Best. Nr. 7181-004)

Reagenzien

Die Lösungen von CTAB (0.015 mol/l in entionisiertem Wasser) und NDSS (0.00423 mol/l in entionisiertem Wasser) werden gebrauchsfertig bezogen (Fa. Kraft, Duisburg: Bestell-Nr. 6056.4700 CTAB-Lösung 0.015 mol/l; Bestell-Nr. 6057.4700 NDSS-Lösung 0.00423 mol/l), bei 25 °C aufbewahrt und innerhalb von einem Monat aufgebraucht.

Durchführung

25 Blindtitration

Der Verbrauch an NDSS-Lösung zur Titration von 5 ml CTAB-Lösung ist 1 x täglich vor jeder Meßreihe zu prüfen. Dazu wird die Phototrode vor Beginn der Titration auf 1000 ± 20 mV eingestellt (entsprechend einer Transparenz von 100 %).

Es werden genau 5.00 ml CTAB-Lösung in einen Titrierbecher pipettiert und man fügt 50.0 ml entionisiertes Wasser hinzu. Unter Rühren erfolgt die Titration mit NDSS-Lösung nach der dem Fachmann geläufigen Meßmethode mit dem Titroprozessor DL 55 bis zur max. Trübung der Lösung. Man bestimmt den Verbrauch V_I an NDSS-Lösung in ml. Jede Titration ist als



Dreifachbestimmung auszuführen.

Adsorption

10.0 g der pulverförmigen, kugelförmigen oder granulierten Kieselsäure mit einem Feuchtegehalt von 5 ± 2 % (gegebenenfalls wird der Feuchtegehalt durch Trocknen bei 105 °C im Trockenschrank oder gleichmäßiges Befeuchten eingestellt) werden mit einer Mühle (Fa. Krups, Model KM 75, Artikel Nr. 2030-70) 30 Sekunden lang zerkleinert. Genau 500.0 mg der zerkleinerten Probe werden in ein 150 ml Titriergefäß mit Magnetrührstäbchen überführt und es werden genau 100.0 ml CTAB-Lösung zudosiert. Das Titriergefäß wird mit einem Deckel verschlossen und 15 Minuten mit einem Magnetrührer gerührt. Hydrophobe Kieselsäuren werden mit einem Ultra Turrax T 25 Rührer (Rührwelle KV-18G, 18 mm Durchmesser) bei 18 000 U/min maximal 1 min lang bis zur vollständigen Benetzung gerührt. Das Titriergefäß wird an den Titroprozessor DL 70 geschraubt und der pH-Wert der Suspension wird mit KOH (0.1 mol/l) auf einen Wert von 9 ± 0.05 eingestellt. Es erfolgt eine 4 minütige Beschallung der Suspension in dem Titriergefäß in einem Ultraschallbad (Fa. Bandelin, Sonorex RK 106 S, 35 kHz) bei 25 °C. Anschließend erfolgt eine umgehende Druckfiltration durch einen Membranfilter bei einem Stickstoffdruck von 1.2 bar. Der Vorlauf von 5 ml wird verworfen.

Titration

10

15

20

5.00 ml des übrigen Filtrats werden in einen 100 ml Titrierbecher pipettiert und mit entionisiertem Wasser auf 50.00 ml aufgefüllt. Der Titrierbecher wird an den Titroprozessor DL 55 geschraubt und unter Rühren erfolgt die Titration mit NDSS-Lösung bis zur maximalen Trübung. Man bestimmt den Verbrauch V_{II} an NDSS-Lösung in ml. Jede Trübung ist als Dreifachbestimmung auszuführen.

Berechnung

Mit Hilfe der Meßwerte

25 V_I = Verbrauch an NDSS-Lösung in ml bei der Titration der Blindprobe

 V_{II} = Verbrauch an NDSS-Lösung in ml bei Verwendung des Filtrats ergibt sich:

 $V_{I}/V_{II} = Stoffmenge\ CTAB\ der\ Blindprobe$ / noch vorhandene Stoffmenge\ CTAB in der Filtratprobe.

Daraus folgt für die adsorbierte Stoffmenge N an CTAB in g:

$$N = ((V_I - V_{II}) * 5.5 g * 5 ml) / (V_I * 1000 ml).$$

Da von 100 ml Filtrat nur 5 ml titriert wurden, 0.5 g Kieselsäure einer definierten Feuchte



eingesetzt wurden und der Platzbedarf von 1 g CTAB 578435 * 10^{-3} m² beträgt, folgt daraus: CTAB-Oberfläche (nicht wasserkorrigiert) in $m^2/g = (N * 20 * 578.435 m^2/g) / (0.5 g)$ und CTAB-Oberfläche (nicht wasserkorrigiert) in $m^2/g = ((V_I - V_{II}) * 636.2785 m^2/g) / V_I$. Die CTAB-Oberfläche wird auf die wasserfreie Kieselsäure bezogen, weshalb die folgende Korrektur durchgeführt wird.

CTAB-Oberfläche in $m^2/g = (CTAB-Oberfläche (nicht wasserkorrigiert) in <math>m^2/g * 100 \%) / (100 \% - Feuchte in \%).$

Bestimmung der DBP-Aufnahme

Die DBP-Aufnahme (DBP-Zahl), die ein Maß für die Saugfähigkeit der Fällungskieselsäure ist, wird in Anlehnung an die Norm DIN 53601 wie folgt bestimmt:

Durchführung

15

20

25

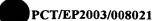
30

12.50 g pulverförmige oder kugelförmige Kieselsäure mit 0 – 10 % Feuchtegehalt (gegebenenfalls wird der Feuchtegehalt durch Trocknen bei 105 °C im Trockenschrank eingestellt) werden in die Kneterkammer (Artikel Nummer 279061) des Brabender-Absorptometer "E" gegeben. Im Falle von Granulaten wird die Siebfraktion von 3.15 bis 1 mm (Edelstahlsiebe der Fa. Retsch) verwendet (durch sanftes Drücken der Granulate mit einem Kunststoffspatel durch das Sieb mit 3.15 mm Porenweite). Unter ständigem Mischen (Umlaufgeschwindigkeit der Kneterschaufeln 125 U/min) tropft man bei Raumtemperatur durch den "Dosimaten Brabender T 90/50" Dibutylphthalat mit einer Geschwindigkeit von 4 ml/min in die Mischung. Das Einmischen erfolgt mit nur geringem Kraftbedarf und wird anhand der Digitalanzeige verfolgt. Gegen Ende der Bestimmung wird das Gemisch pastös, was mittels eines steilen Anstieges des Kraftbedarfs angezeigt wird. Bei einer Anzeige von 600 digits (Drehmoment von 0.6 Nm) wird durch einen elektrischen Kontakt sowohl der Kneter als auch die DBP-Dosierung abgeschaltet. Der Synchronmotor für die DBP-Zufuhr ist mit einem digitalen Zählwerk gekoppelt, so dass der Verbrauch an DBP in ml abgelesen werden kann.

Auswertung

Die DBP-Aufnahme wird in g/(100 g) angegeben und anhand der folgenden Formel aus dem gemessenen DBP-Verbrauch berechnet. Die Dichte von DBP beträgt bei 20 °C typischer Weise 1.047 g/ml.

DBP-Aufnahme in g/(100 g) = ((Verbrauch an DBP in ml) * (Dichte des DBP in g/ml) * 100) / (12.5 g).



Die DBP-Aufnahme ist für die wasserfreie, getrocknete Kieselsäure definiert. Bei Verwendung von feuchten Fällungskieselsäuren ist der Wert mittels der folgenden Korrekturtabelle zu korrigieren. Der Korrekturwert entsprechend dem Wassergehalt wird zu dem experimentell bestimmten DBP-Wert addiert; z. B. würde ein Wassergehalt von 5.8 % einen Zuschlag von 33 g/(100 g) für die DBP-Aufnahme bedeuten.

Korrekturtabelle für Dibutylphthalataufnahme -wasserfrei-

	.% Wass	er			
% Wasser	.0	.2	.4	.6	.8
0	0	2	4	5	7
1	9	10	12	13	15
2	16	18	19	20	22
3	23	24	26	27	28
4	28	29	29	30	31
5	31	32	32	33	33
6	34	34	35	35	36
7	36	37	38	38	39
8	39	40	40	41	41
9	42	43	43	44	44
10	45	45	46	46	47

10 <u>Bestimmung des WK-Koeffizienten: Aggregatgrößenverteilung mittels Laserbeugung</u> Probenvorbereitung

Handelt es sich bei der zu vermessenden Kieselsäure um Granulate, so werden 5 g der granulären Kieselsäure in ein Becherglas gegeben und die grobkörnigen Granulatstücke mit einem Pistill zerdrückt aber nicht gemörsert. 1.00 g der zerdrückten, pulverförmigen oder kugelförmigen Kieselsäure mit 5 ± 1 % Feuchtegehalt (gegegebenfalls wird der Feuchtegehalt durch Trocknen bei 105 °C im Trockenschrank oder gleichmäßiges Befeuchten eingestellt), deren Herstellung maximal 10 Tage zurückliegt, wird in ein 30 ml Zentrifugenglas mit gewölbten Boden (Höhe 7 cm, \emptyset 3 cm, Tiefe der konvexen Wölbung 1 cm) eingewogen und

mit 20.0 ml Dispersionslösung (Hydrophile Kieselsäuren: 20.0 g Natriumhexametaphosphat (Fa. Baker) auf 1000 ml mit entionisiertem Wasser aufgefüllt; Hydrophobe Kieselsäuren: 200.0 ml Ethanol p. A. mit 2.0 ml 25 %iger Ammoniaklösung und 0.50 g Triton X-100 (Fa. Merck) auf 1000 ml mit entionisiertem Wasser aufgefüllt) versetzt. Anschließend wird das Zentrifugenglas in ein doppelwandiges Glaskühlgefäß (80 ml Fassungsvermögen, Höhe 9 cm, Ø 3.4 cm) mit Kühlwasseranschlüssen für Leitungswasser (20 °C) gestellt und die Probe 270 s mit einem Ultraschallfinger (Fa. Bandelin, Typ UW 2200 mit Horn DH 13 G und Diamantteller Ø 13 mm) behandelt. Dazu wird an dem Netzteil (Sonopuls, Fa. Bandelin, Typ HD 2200) des Ultraschallfingers 50 % Power und 80 % Pulse (entspricht 0.8 s Power und 0.2 s Pause) eingestellt. Durch die Wasserkühlung wird eine Erwärmung der Suspension von maximal 8 °C gewährleistet. Bis die Probenzugabe in das Flüssigkeitsmodul des Laserbeugungsgeräts innerhalb von 15 min erfolgt, wird die Suspension mit einem Magnetrührer gerührt, um eventuelle Sedimentation zu verhindern.

Durchführung

10

15

30

Vor Beginn der Messung lässt man das Laserbeugungsgerät LS 230 (Fa. Coulter) und das Flüssigkeitsmodul (LS Variable Speed Fluid Module Plus mit integriertem Ultraschallfinger CV 181, Fa. Coulter) 2 h warmlaufen und spült das Modul (Menüleiste "Steuerung/Spülen") 10 min lang. In der Steuerleiste der Gerätesoftware wählt man über dem Menüpunkt "Messungen" das Dateifenster "Opt. Modell berechnen" aus und legt die Brechungsindizes in einer .rfd-Datei wie folgt fest: Flüssigkeitsbrechungsindex B. I. Real = 1.332; Material Brechungsindex Real = 20 1.46; Imaginär = 0.1. In dem Dateifenster "Messzyklus" stellt man die Leistung der Pumpgeschwindigkeit auf 26 % und die Ultraschalleistung des intergrierten Ultraschallfingers CV 181 auf 3 ein. Die Punkte Ultraschall "während der Probenzugabe", "vor jeder Messung 10 Sekunden" und "während der Messung" sind zu aktivieren. Zusätzlich wählt man in diesem Dateifenster die folgenden Punkte aus: Offsetmessung, Justieren, Hintergrundmessung, Messkonz. einstellen, Probeninfo eingeben, Messinfo eingeben, 2 Messungen starten, Autom. Spülen, Mit PIDS Daten.

Nach Abschluss der Kalibrierungsmessung mit einem LS Size Control G15 Standard (Fa. Coulter) und der Hintergrundmessung, erfolgt die Probenzugabe. Man fügt so lange suspendierte Kieselsäure hinzu, bis eine Lichtabsorption von 45-55 % erreicht ist und das Gerät "OK" meldet.

Die Messung erfolgt bei Raumtemperatur mit dem Auswertemodell der oben festgelegten .rfd-



Datei. Von jeder Kieselsäureprobe werden drei Doppelbestimmungen von jeweils 60 Sekunden mit einer Wartezeit von 0 Sekunden durchgeführt.

Aus der Rohdatenkurve berechnet die Software auf Basis der Volumenverteilung unter Berücksichtigung der Mie-Theorie und dem optischen Modell von Fraunhofer die Teilchengrößenverteilung. Typischer Weise findet man eine bimodale Verteilungskurve mit einem Modus A zwischen $0-1~\mu m$ (Maximum bei ca. $0.2~\mu m$) und einem Modus B zwischen $1-100~\mu m$ (Maximum bei ca. $5~\mu m$). Gemäß der Figur 1 läßt sich daraus der WK-Koeffizient bestimmen, welcher als Mittelwert aus sechs Einzelmessungen angegeben wird.

10 pH-Wert-Bestimmung

Das Verfahren in Anlehnung an DIN EN ISO 787-9 dient zur Bestimmung des pH-Wertes einer wässrigen Suspension von Kieselsäuren bei 20 °C. Dazu wird eine wässrige Suspension der zu untersuchenden Probe hergestellt. Nach kurzzeitigem Schütteln der Suspension wird deren pH-Wert mittels eines zuvor kalibrierten pH-Meters bestimmt.

15 Durchführung

20

25

30

Vor der Durchführung der pH-Messung ist das pH-Messgerät (Fa. Knick, Typ: 766 pH-Meter Calimatic mit Temperaturfühler) und die pH-Elektrode (Einstabmesskette der Fa. Schott, Typ N7680) täglich unter Verwendung der Pufferlösungen bei 20 °C zu kalibrieren. Die Kalibrierungsfunktion ist so zu wählen, dass die zwei verwendeten Pufferlösungen den erwarteten pH-Wert der Probe einschließen (Pufferlösungen mit pH 4.00 und 7.00, pH 7.00 und pH 9.00 und ggf. pH 7.00 und 12.00). Bei Verwendung von Granulaten werden zunächst 20.0 g Kieselsäure mittels einer Mühle (Fa. Krups, Modell KM 75, Artikel Nr. 2030-70) 20 s lang zerkleinert.

5.00 g pulverförmige oder kugelförmige Kieselsäure mit 5 ± 1 % Feuchtegehalt (gegegebenfalls wird der Feuchtegehalt durch Trocknen bei 105 °C im Trockenschrank oder gleichmäßiges Befeuchten vor der evtl. Zerkleinerung eingestellt) werden auf einer Präzisionswaage auf 0.01 g genau in eine zuvor tarierte Glas-Weithalsflasche eingewogen. 95.0 ml entionisiertes Wasser werden zu der Probe gegeben. Anschließend wird die Suspension im verschlossenen Gefäß für die Dauer von 5 Minuten mittels einer Schüttelmaschine (Fa. Gerhardt, Modell LS10, 55 W, Stufe 7) bei Raumtemperatur geschüttelt. Die Messung des pH-Wertes erfolgt direkt im Anschluss an das Schütteln. Dazu wird die Elektrode zunächst mit entionisierten Wasser, nachfolgend mit einem Teil der Suspension abgespült und anschließend

5

10

20



in die Suspension eingetaucht. Nach Zugabe eines Magnetfisches in die Suspension wird bei einer konstanten Rührgeschwindigkeit mit leichter Trombenbildung der Suspension die pH-Messung durchgeführt. Wenn das pH-Meter einen gleichbleibenden Wert anzeigt, wird der pH-Wert an der Anzeige abgelesen.

Bei der Verwendung von hydrophober Kieselsäure erfolgt die Durchführung analog, allerdings werden dann 5.00 g der evtl. zerkleinerten Probe mit 5 ± 1 % Feuchtegehalt auf der Präzisionswaage auf 0.01 g genau in eine zuvor tarierte Glas-Weithalsflasche eingewogen. Es werden 50.0 ml Methanol p. A. und 50.0 ml entionisiertes Wasser hinzugegeben und anschließend wird die Suspension im verschlossenen Gefäß für die Dauer von 5 Minuten mittels einer Schüttelmaschine (Fa. Gerhardt, Modell LS10, 55 W, Stufe 7) bei Raumtemperatur geschüttelt. Die Messung des pH-Wertes erfolgt ebenfalls unter Rühren, allerdings nach exakt 5 min.

15 Bestimmung des Feststoffgehalts von Filterkuchen

Nach dieser Methode wird der Feststoffgehalt von Filterkuchen durch Entfernen der flüchtigen Anteile bei 105 °C bestimmt.

Durchführung

In eine trockene, tarierte Porzellanschale (Durchmesser 20 cm) werden 100.00 g des Filterkuchens eingewogen (Einwaage E). Gegebenenfalls wird der Filterkuchen mit einem Spatel zerkleinert, um lockere Brocken von maximal 1 cm³ zu erhalten. Die Probe wird bei 105 ± 2 °C in einem Trockenschrank bis zur Gewichtskonstanz getrocknet. Anschließend wird die Probe in einem Exsikkatorschrank mit Kieselgel als Trocknungsmittel auf Raumtemperatur abgekühlt. Die Auswaage A wird gravimetrisch bestimmt.

25 Man bestimmt die Feststoffgehalt in % gemäß 100 % – (((E in g – A in g) * 100 %) / (E in g)).

Bestimmung der elektrischen Leitfähigkeit

Die Bestimmung der elektrischen Leitfähigkeit (LF) von Kieselsäuren wird in wässriger Suspension durchgeführt.

30 Durchführung

Bei Verwendung von Granulaten werden zunächst 20.0 g Kieselsäure mittels einer Mühle (Fa. Krups, Modell KM 75, Artikel Nr. 2030-70) 20 s lang zerkleinert. 4.00 g pulverförmige oder



kugelförmige Kieselsäure mit 5 ± 1 % Feuchtegehalt (gegebenenfalls wird der Feuchtegehalt durch Trocknen bei 105 °C im Trockenschrank oder gleichmäßiges Befeuchten vor der evtl. Zerkleinerung eingestellt) werden in 50.0 ml entionisiertem Wasser suspendiert und 1 min auf 100 °C erhitzt. Die auf 20 °C abgekühlte Probe wird auf genau 100 ml aufgefüllt und durch Umschütteln homogenisiert.

Die Meßzelle des Leitfähigkeitsmeßgeräts LF 530 (Fa. WTW) wird mit einer kleinen Probenmenge gespült, bevor die Meßzelle LTA01 in die Suspension getaucht wird. Der am Display angezeigte Wert entspricht der Leitfähigkeit bei 20 °C, da der externe Temperaturfühler TFK 530 eine automatische Temperaturkompensation durchführt. Dieser Temperaturkoeffizient als auch die Zellenkonstante k sind vor jeder Meßreihe zu überprüfen.

Als Kalibrierlösung wird 0.01 mol/l Kaliumchlorid-Lösung verwendet (LF bei 20 °C = 1278 μ S/cm).

Die folgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern, ohne ihren Umfang zu beschränken.

Beispiel 1

10

15

20

In einem Reaktor aus rostfreiem Edelstahl mit Propellerrührsystem und Doppelmantelheizung werden 43.8 1 Wasser sowie 0.01 kg Wasserglas (Dichte 1.348 kg/l, 27.1 % SiO₂, 8.00 % Na₂O) vorgelegt. Anschließend werden unter starken Rühren bei 75 °C für 50 Minuten 7.20 l/h Wasserglas und ca. 1.79 l/h Schwefelsäure (Dichte 1.40 kg/l, 50.6 % H₂SO₄) zudosiert. Diese Schwefelsäuredosierung wird so geregelt, dass in dem Reaktionsmedium ein pH-Wert von 7.5 - (bei Raumtemperatur gemessen) herrscht. Anschließend wird die Wasserglaszugabe gestoppt und die Schwefelsäure weiterzugeführt, bis ein pH von 3.3 (gemessen bei Raumtemperatur) erreicht ist.

Die erhaltene Suspension wird wie üblich filtriert und mit Wasser gewaschen. Der Filterkuchen mit 18 % Feststoffgehalt wird mit wässriger Schwefelsäure und einem Scheraggregat verflüssigt. Die Kieselsäurespeise mit 16 % Feststoffgehalt wird anschliessend sprühgetrocknet.

Daş erhaltene pulverförmige Produkt weist eine BET-Oberfläche von 211 m²/g, eine CTAB-Oberfläche von 198 m²/g, eine DBP-Aufnahme von 295 g/(100 g), eine Searszahl V₂ von 16.0

30

25



ml/(5 g) und eine Leitfähigkeit von 1600 μS/cm auf.

Beispiel 2

Untersuchung der erfindungsgemäßen, gefällten Kieselsäure aus dem Beispiel 1 in einer Emulsions-SBR Kautschukmischung. Als Stand der Technik wurde die leichtdispergierbare Laufflächenkieselsäure Ultrasil 7000 GR und die hochoberflächige Kieselsäure Zeosil 1205 MP ausgewählt. Ultrasil 7000 GR ist eine gut dispergierbare gefällte Kieselsäure der Degussa AG mit einer CTAB-Oberfläche von 160±10 m²/g. Zeosil 1205 MP ist eine hochoberflächige Kieselsäure der Rhodia mit einer CTAB-Oberfläche von 200±10 m²/g.

10

15

Die für die Kautschukmischungen verwendete Rezeptur ist in der folgenden Tabelle 1 angegeben. Dabei bedeutet die Einheit phr Gewichtsanteile, bezogen auf 100 Teile des eingesetzten Rohkautschuks. Die Mischung A enthält die erfindungsgemäße Kieselsäure und die Mischungen R1 und R2 dienen als Referenzen gemäß dem Stand der Technik. Um die Dispersionsgüte zu beurteilen, müssen die eingebrachten Scherkräfte beim Mischen möglichst konstant gehalten werden. Dies lässt sich durch eine auf die CTAB-Oberfläche angepasste Dosierung des Silans erreichen, um jedoch auch die Vernetzungsdichte bei geänderter Silanmenge vergleichbar zu halten, ist eine Schwefelkorrektur entsprechend des Schwefelgehalts des Silans notwendig (H.-D. Luginsland, J. Fröhlich, A. Wehmeier, paper No. 59 presented at the ACS-Meeting, April 24-27, 2001, Providence/Rhode Island, USA). Das allgemeine Verfahren zur Herstellung von Kautschukmischungen und deren Vulkanisate ist in dem Buch: "Rubber Technology Handbook", W. Hofmann, Hanser Verlag 1994 beschrieben.

25

Tabelle 1

1. Stufe	-R1-	-R2-	-A-
Buna 1500	100	100	100
Ultrasil 7000 GR	60		
Zeosil 1205 MP		60	
Kieselsäure gemäß Beispiel 1			60
Si 69	4.80	5.77	5.83
Renopal NS	15	15	15
Stearinsäure	1	1	1

ZnO	3	3	3
Vulkanox HS/LG	1	1	1
2. Stufe			
Batch Stufe 1			
3. Stufe			
Batch Stufe 2			
Vulkacit CZ/EG	1.0	1.0	1.0
Vulkacit Thiuram/C	0.75	0.75	0.75
Schwefel	0.68	0.57	0.57

Bei dem Polymer Buna 1500 handelt es sich um ein in Emulsion polymerisiertes SBR-Copolymer der Bayer AG mit einem Styrolgehalt von 23.5 Gew.-%. Si 69 ist das Kopplungsreagenz Bis(3-triethoxysilylpropyl)tetrasulfan der Degussa AG. Renopal NS ist ein Mineralöl der Fuchs Mineralölwerke. Vulkanox HS/LG (TMQ), Vulkacit CZ/EG (CBS) und Vulkacit Thiuram/C (TMTD) sind Handelsprodukte der Bayer AG.

Die Kautschukmischungen werden in einem Innenmischer entsprechend der Mischvorschrift in Tabelle 2 hergestellt. In Tabelle 3 sind die Methoden für die Gummitestung zusammengestellt.

Die so erhaltenen Mischungen werden 15 min bei 165 °C vulkanisiert. Tabelle 4 zeigt die Ergebnisse der gummitechnischen Prüfung.

Tabelle 2

Stufe 1		
Einstellungen		
Mischaggregat	Werner & Pfleiderer E-Typ	
Drehzahl	70 min ⁻¹	
Stempeldruck	5.5 bar	
Leervolumen	1.58 1	
Füllgrad	0.56	
Durchflußtemp.	70 °C	
Mischvorgang		
0 bis 1 min	Buna 1500	
1 bis 3 min	1/2 Füllstoff, Si 69,	
3 bis 4 min	1/2 Füllstoff, restliche	
Bestandteile 1. Stufe (Renopal NS,		
	Stearinsäure, ZnO, Vulkanox HS/LG)	
4 min	Säubern	
4 bis 5 min	Mischen,	
5 min	Ausfahren	
Lagerung	24 h bei Raumtemperatur	

28

Stufe 2		
Einstellungen Mischaggregat	wie in Stufe 1 bis auf:	
Drehzahl	80 min ⁻¹ 70 °C	
Durchflußtemp. Füllgrad	0.53	
Mischvorgang		
0 bis 2 min	Batch Stufe 1 aufbrechen	
2 bis 5 min	Batchtemperatur 140-150 °C durch Drehzahlvariation halten	
5 min	Ausfahren	
Lagerung	4 h bei Raumtemperatur	

Stufe 3		
Einstellungen		
Mischaggregat	wie in Stufe 1 bis auf	
Drehzahl	40 min ⁻¹	
Füllgrad	0.51	
Durchflußtemp.	40 °C	
Mischvorgang		
0 bis 2 min	Batch Stufe 2, Vulkacit CZ/EG, Vulkacit	
	Thiuram/C, Schwefel	
2 min	ausfahren und auf Labormischwalzwerk	
	Fell bilden,	
Homogenisieren:		
	3* links, 3* rechts einschneiden und	
	umklappen sowie 3* bei engem	
ļ	Walzenspalt (1 mm) und 3* bei weitem	
	Walzenspalt (3.5 mm) stürzen und Fell	
	ausziehen	

5 Tabelle 3

Physikalische Testung	Norm/Bedingungen
ML 1+4, 100 °C, 3. Stufe (-)	DIN 53523/3, ISO 667
Vulkameterprüfung, 165 °C Drehmomentsdifferenz Dmax- Dmin (dNm) t10% und t90% (min)	DIN 53529/3, ISO 6502
Zugversuch am Ring, 23 °C Zugfestigkeit (MPa)	DIN 53504, ISO 37



Spannungswerte (MPa)	
Bruchdehnung (%)	
Shore-A-Härte, 23 °C (-)	DIN 53 505
D 11 D -1 1 (0/)	DIN EN ISO 8307,
Ball Rebound (%)	
	Stahlkugel 19 mm, 28 g
Discouries also efficient (9/)	siehe Text
Dispersionskoeffizient (%)	siene Text
Viskoelastische Eigenschaften,	DIN 53 513, ISO 2856
0 und 60 °C, 16 Hz, 50 N Vorkraft und 2	25 N Amplitudenkraft
Meßwertaufnahme nach 2 min Prüfzeit,	sprich 2 min Konditionierung
Komplexer Modul E* (MPa)	
Verlustfaktor tan δ (-)	

Der Dispersionskoeffizient wird lichtoptisch bestimmt. Die Bestimmung kann vom Deutschen Institut für Kautschuktechnologie e.V., Hannover/Deutschland durchgeführt werden. Zudem ist das Verfahren beschrieben in: H. Geisler, "Bestimmung der Mischgüte", präsentiert auf dem DIK-Workshop, 27-28. November 1997, Hannover/Germany.

Tabelle 4

Rohmischungsdaten	-R1-	-R2-	-A-
ML 1+4	62	84	79
Dmax-Dmin	5.8	5.0	5.4
t10%	4.3	3.5	3.5
t90%	4.8	8.1	7.8
Vulkanisatdaten			
Zugfestigkeit	23.5	23.4	24.2
Spannungswert 100%	1.5	2.0	1.6
Spannungswert 300%	7.0	6.6	6.6
Bruchdehnung	640	670	660
Shore-A-Härte	57	65	61
Dispersionskoeffizient	96	78	91

Wie man anhand der Daten in Tabelle 4 erkennt, weist die Mischung A mit der erfindungsgemäßen Kieselsäure eine höhere Mooney-Viskosität als die Referenzmischung R1



stärkere Kieselsäurenetzwerk, bedingt durch die höhere auf. Dies ist auf das Kieselsäureoberfläche der erfindungsgemäßen Kieselsäuren gegenüber der Referenzkonventionellen Gegenüber der zurückzuführen. GR. Kieselsäure Ultrasil 7000 hochoberflächigen Kieselsäure Zeosil 1205 MP in Referenzmischung R2 ist die Viskosität aber vorteilhafterweise erniedrigt, was eine verbesserte Verarbeitbarkeit impliziert. Die Vulkanisationszeit t90% ist aufgrund der fehlenden Beschleunigeranpassung in Vergleich zu Ultrasil 7000 GR verlängert und auf die erhöhte Oberfläche der erfindungsgemäßen Vernetzungsdichte die gemessen ist zurückzuführen; ebenso Kieselsäuren Drehmomentsdifferenz Dmax-Dmin erniedrigt. Trotz der fehlenden Beschleunigeranpassung zeigen die Zugfestigkeiten, Spannungswerte und Härten der erfindungsgemäßen Mischung A eine gute Verstärkung an. Die Härte der Mischung A ist nur um vier Punkte gegenüber R 3 erhöht. Die Härte der Mischung R2 ist mit acht Punkten wesentlich deutlicher erhöht. Dies zeigt bereits eine ungenügende Dispersion der konventionellen hochoberflächigen Kieselsäure in R2 an. Die Dispersionsgüte der Mischung A ist mit über 91% sehr gut, während die Dispersion in R2 mit der hochoberflächigen Kieselsäure nach dem Stand der Technik deutlich schlechter ist.

20 Beispiel 3

10

15

Untersuchung der erfindungsgemäßen gefällten Kieselsäure aus Beispiel 1 in einer S-SBR/BR Kautschukmischung. Als Stand der Technik wurden wiederum die Kieselsäuren Ultrasil 7000 GR und Zeosil 1205 MP ausgewählt.

Die für die Kautschukmischungen verwendete Rezeptur ist in der folgenden Tabelle 5 angegeben. Die Referenzkieselsäure Ultrasil 7000 GR in Mischung R3 wurde mit 6.4 phr Si 69 modifiziert. Um der höheren Oberfläche der Referenzkieselsäure Zeosil 1205 MP und der erfindungsgemäßen Kieselsäure Rechnung zu tragen, wurde in den Mischungen R4 und B die Silanmenge auf 8 phr erhöht und die Schwefelmenge entsprechend erniedrigt. Eine Schwefelkorrektur ist entsprechend des Schwefelgehalts des Silans notwendig (H.-D. Luginsland, J. Fröhlich, A. Wehmeier, paper No. 59 presented at the ACS-Meeting, April 24-27, 2001, Providence/Rhode Island, USA).

Tabelle 5

1. Stufe	-R3-	-R4-	-B-
Buna VSL 5025-1	96	96	96
Buna CB 24	30	30	30
Ultrasil 7000 GR	80		
Zeosil 1205 MP		80	
Kieselsäure gemäß Beispiel 1			80
Si 69	6.4	8.0	8.0
ZnO	2	2	2
Stearinsäure	2	2	2
Naftolen ZD	10	10	10
Vulkanox 4020	1.5	1.5	1.5
Protektor G35P	1	1	1
2. Stufe			
Batch Stufe 1			
3. Stufe			
Batch Stufe 2			
Vulkacit D/C	2.0	2.0	2.0
Vulkacit CZ/EG	1.5	1.5	1.5
Perkazit TBZTD	0.2	0.2	0.2
Schwefel	1.51	1.33	1.33

Bei dem Polymer VSL 5025-1 handelt es sich um ein in Lösung polymerisiertes SBR-Copolymer der Bayer AG mit einem Styrolgehalt von 25 Gew.-% und einem Butadiengehalt von 75 Gew.-%. Das Copolymer enthält 37.5 phr Öl und weist eine Mooney-Viskosität (ML 1+4/100 °C) von 50 ±4 auf.

Bei dem Polymer Buna CB 24 handelt es sich um ein cis 1,4-Polybutadien (Neodymtyp) der Bayer AG mit cis 1,4-Gehalt von mindestens 97 % und einer Mooney-Viskosität von 44 ±5.

Als aromatisches Öl wird Naftolen ZD der Chemetall verwendet. Bei Vulkanox 4020 handelt es sich um 6PPD der Bayer AG und Protektor G35P ist ein Ozonschutzwachs der HB-Fuller GmbH. Vulkacit D/C (DPG) und Vulkacit CZ/EG (CBS) sind Handelsprodukte der Bayer AG. Perkazit TBZTD ist von der Akzo Chemie GmbH erhältlich.



Die Kautschukmischungen werden in einem Innenmischer entsprechend der Mischvorschrift in Tabelle 6 hergestellt. In Tabelle 3 sind die Methoden für die Gummitestung zusammengestellt. Die Mischungen werden 20 min bei 165 °C vulkanisiert. Tabelle 7 zeigt die Ergebnisse der gummitechnischen Prüfung.

Tabelle 6

5

Stufe 1				
Einstellungen				
Mischaggregat Werner & Pfleiderer E-Typ				
Drehzahl	70 min ⁻¹			
Stempeldruck	5.5 bar			
Leervolumen	1.58 1			
Füllgrad	0.56			
Durchflußtemp.	80 °C			
Mischvorgang				
0 bis 1 min	Buna VSL 5025-1 + Buna CB 24			
1 bis 3 min	½ Füllstoff, ZnO,			
	Stearinsäure, Naftolen ZD, Si 69			
3 bis 4 min	½ Füllstoff, Vulkanox 4020, Protektor G35P			
4 min	Säubern			
4 bis 5 min	Mischen und Ausfahren			
Lagerung	24 h bei Raumtemperatur			

Stufe 2				
Einstellungen				
Mischaggregat	wie in Stufe 1 bis auf:			
Drehzahl	80 min ⁻¹			
Füllgrad 0.53				
Mischvorgang				
0 bis 2 min	Batch Stufe 1 aufbrechen			
2 bis 5 min	Batchtemperatur 140-150 °C durch			
	Drehzahlvariation halten			
5 min	Ausfahren			
Lagerung	4 h bei Raumtemperatur			

Stufe 3				
Einstellungen				
Mischaggregat	wie in Stufe 1 bis auf			
Drehzahl	40 min ⁻¹			
Füllgrad	0.51			
Durchflußtemp.	50 °C			



Mischvorgang	
0 bis 2 min	Batch Stufe 2, Vulkacit D/C, Vulkacit CZ/EG,
	Perkazit TBZTD, Schwefel
2 min	ausfahren und auf Labormischwalzwerk Fell
	bilden, (Durchmesser 200 mm, Länge 450 mm,
	Duchflußtemperatur 50 °C)
Homogenisieren:	
	3* links, 3* rechts einschneiden und
Ì	umklappen sowie 8* bei engem Walzenspalt (1
	mm) und 3* bei weitem Walzenspalt (3.5 mm)
	stürzen und Fell ausziehen

Tabelle 7

Rohmischungsdaten	-R3-	-R4-	-B-
ML 1+4	60	82	74
Dmax-Dmin	16.4	19.0	17.4
t10%	1.5	0.7	1.2
t90%	7.4	6.7	8.2
Vulkanisatdaten			
Zugfestigkeit	13.3	15.4	10.6
Spannungswert 100%	1.8	3.0	2.0
Spannungswert 300%	10.4	12.1	10.2
Bruchdehnung	350	350	310
Shore-A-Härte	60	71	63
Ball-Rebound 60 °C	60.9	56.2	60.2
E* (0 °C)	18.0	26.4	22.6
E* (60 °C)	7.7	8.8	9.0
tan δ (0 °C)	0.458	0.527	0.441
tan δ (60 °C)	0.122	0.145	0.123
Dispersionskoeffizient	98	81	96

Wie man anhand der Daten in Tabelle 7 erkennt, ist aufgrund der höheren Oberfläche der erfindungsgemäßen Kieselsäure die Mooney-Viskosität der Mischung B gegenüber R3 leicht erhöht, aber weiterhin besser als die den Stand der Technik repräsentierende, schlecht verarbeitbare Referenzmischung R4 mit erhöhter Viskosität. Die Spannungswerte 100% von

10

15

R3 und B sind vergleichbar, während R4 eine deutlich höhere Härte und Spannungswert 100% besitzt, was ein deutlich höheres Kieselsäurenetzwerk aufgrund der schlechteren Dispersion anzeigt. Vorteile der Mischung B gegenüber der Referenz R3 sind in den erhöhten dynamischen Moduli E* 0°C und 60 °C zu erkennen. Diese höheren Steifigkeiten sind insbesondere für Hochgeschwindigkeits-PKW- und Motorradreifen wichtig, da sie ein verbessertes Trockenhandling und eine höhere Kurvenstabilität anzeigen. Trotz der in der Mischung B eingesetzten Kieselsäure mit höherer CTAB-Oberfläche ist der tan δ (60°C) vorteilhafterweise gegenüber der Mischung R3 nahezu unverändert, was einen vergleichbaren Rollwiderstand vorhersagen läßt, während Mischung R4 nach dem Stand der Technik einen signifikant höheren tan δ (60°C) und damit Rollwiderstand ausweist. Die gute Verstärkung in Kombination mit der hohen CTAB-Oberfläche der erfindungsgemäßen Kieselsäure ermöglicht einen verbesserten Straßenabrieb der Mischung B. Diese Verbesserung im Straßenabrieb ist Kieselsäuren erfindungsgemäßen, hochoberflächigen auch beim Einsatz der Naturkautschukmischungen, wie sie in LKW-Laufflächenmischungen Anwendung finden, erreichbar. Insbesondere in Kombination mit einem hochoberflächigen Hochstrukturruß wie dem N 121 kann ein exzellenter Straßenabrieb bei LKW-Reifen erreicht werden. Gerade in diesem Anwendungsbereich ist auch eine Verbesserung des Cut & Chip und Chunking Verhalten von besonderem Interesse und kann durch Verwendung der erfindungsgemäßen, hochoberflächigen Kieselsäuren realisiert werden.

PCT/EP2003/008021

Patentansprüche:

1. Fällungskieselsäure, gekennzeichnet durch

BET-Oberfläche

 $178 - 302 \text{ m}^2/\text{g}$

CTAB-Oberfläche

 $\geq 170 \text{ m}^2/\text{g}$

DBP-Zahl

5

200 - 300 g/(100 g)

Searszahl V2

10 - 35 ml/(5 g).

- 2. Fällungskieselsäure nach Anspruch 1,
- 10 dadurch gekennzeichnet,

dass die CTAB-Oberfläche maximal 300 m²/g beträgt.

3. Fällungskieselsäure nach einem der Ansprüche 1 oder 2,

dadurch gekennzeichnet,

- dass die Fällungskieselsäure einen WK-Koeffizient von ≤ 3.4 (Verhältnis der Peakhöhe der durch Ultraschall nicht abbaubaren Partikel im Größenbereich 1.0 100 μm zur Peakhöhe der abgebauten Partikel im Größenbereich < 1.0 μm) aufweist.
 - 4. Fällungskieselsäuren nach einem der Ansprüche 1 bis 3,

20 dadurch gekennzeichnet,

dass ihre Oberflächen mit Organosilanen der Formel I bis III modifiziert sind:

 $[SiR^{1}_{n}(RO)_{r}(Alk)_{m}(Ar)_{p}]_{q}[B]$

(I),

 $SiR^{1}_{n}(RO)_{3-n}(Alkyl)$

(II),

oder

SiR 1 _n(RO)_{3-n}(Alkenyl)

(III),

in denen bedeuten

B:

30

-SCN, -SH, -Cl, -NH₂, -OC(O)CHCH₂, -OC(O)C(CH₃)CH₂ (wenn q = 1) oder

 $-S_w$ - (wenn q = 2), wobei B chemisch and Alk gebunden ist,

R und R^1 : aliphatischer, olefinischer, aromatischer oder arylaromatischer Rest mit 2-30

C-Atomen, der optional mit den folgenden Gruppen substituiert sein kann:

Hydroxy-, Amino-, Alkoholat-, Cyanid-, Thiocyanid-, Halogen-, Sulfon-säure-,

Sulfonsäureester-, Thiol-, Benzoesäure-, Benzoesäureester-, Carbonsäure-,



Carbonsäureester-, Acrylat-, Metacrylat-, Organosilanrest, wobei R und R¹ eine gleiche oder verschiedene Bedeutung oder Substituierung haben können.

n:

0, 1 oder 2,

Alk:

einen zweiwertigen unverzweigten oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest

mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen,

m:

5

10

20

30

0 oder 1,

Ar:

einen Arylrest mit 6 bis 12 C-Atomen, bevorzugt 6 C-Atomen, der mit den folgenden Gruppen substituiert sein kann: Hydroxy-, Amino-, Alkoholat-,

Cyanid-, Thiocyanid-, Halogen-, Sulfonsäure-, Sulfonsäureester-, Thiol-,

Benzoesäure-, Benzoesäureester-, Carbonsäure-, Carbonsäureester-, Acrylat-,

Metacrylat-, Organosilanrest,

p:

0 oder 1, mit der Maßgabe, dass p und n nicht gleichzeitig 0 bedeuten,

q:

1 oder 2,

w:

eine Zahl von 2 bis 8,

15 r:

1, 2 oder 3, mit der Maßgabe, dass r + n + m + p = 4,

Alkyl:

einen einwertigen unverzweigten oder verzweigten gesättigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen, bevorzugt 2 bis 8

Kohlenstoffatomen,

Alkenyl:

einen einwertigen unverzweigten oder verzweigten ungesättigten Kohlenwasserstoffrest mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen, bevorzugt 2 bis 8 Kohlenstoffatomen.

5. Verfahren zur Herstellung einer Fällungskieselsäure mit einer

BET-Oberfläche

 $178 - 302 \text{ m}^2/\text{g}$

25 CTAB-Oberfläche

 $\geq 170 \text{ m}^2/\text{g}$

DBP-Zahl

200 - 300 g/(100 g)

Searszahl V2

10 - 35 ml/(5 g)

wobei

- a) eine wässrige Lösung eines Alkali- oder Erdalkalisilikats, und/oder einer organischen und/oder anorganischen Base mit einem pH 7 – 8.5 vorgelegt
- b) in diese Vorlage unter Rühren bei 55 95 °C für 10 120 Minuten gleichzeitig Wasserglas und ein Säuerungsmittel dosiert.

- e) mit einem Säuerungsmittel auf einen pH-Wert von ca. 3.5 angesäuert und
- f) filtriert und getrocknet wird.
- 6. Verfahren nach Anspruch 5,
- 5 dadurch gekennzeichnet,

dass zwischen Schritt b) und e) die Schritte

- c) Stoppen der Zudosierung für 30 90 Minuten unter Einhaltung der Temperatur und
- d) gleichzeitiges Zudosieren von Wasserglas und einem Säuerungsmittel bei gleicher Temperatur unter Rühren für 20 120 Minuten
- 10 durchgeführt werden.

15

20

7. Verfahren nach Anspruch 6,

dadurch gekennzeichnet,

dass das Säuerungsmittel und/oder das Wasserglas in den Schritten b) und d) jeweils die gleiche Konzentration oder Zulaufgeschwindigkeit aufweisen.

8. Verfahren nach Anspruch 6,

dadurch gekennzeichnet,

dass das Säuerungsmittel und/oder das Wasserglas in den Schrittten b) und d) jeweils eine andere Konzentration oder Zulaufgeschwindigkeit aufweisen.

9. Verfahren nach Anspruch 8,

dadurch gekennzeichnet,

dass bei gleicher Konzentration das Säuerungsmittel und/oder das Wasserglas in den Schritten b) und d) deren Zulaufgeschwindigkeit in Schritt d) 125 – 140 % der Zulaufgeschwindigkeit in Schritt b) beträgt.

10. Verfahren nach einem der Ansprüche 5 bis 9,

dadurch gekennzeichnet,

- dass zur Trocknung ein Stromtrockner, Sprühtrockner, Etagentrockner, Bandtrockner, Drehrohrtrockner, Flash-Trockner, Spin-Flash-Trockner oder Düsenturm eingesetzt wird.
 - 11. Verfahren nach Anspruch 5 bis 10,

dadurch gekennzeichnet,

dass nach der Trocknung eine Granulation mit einem Walzenkompaktor durchgeführt wird.

- 5 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 5 bis 11, dadurch gekennzeichent,
 - dass während der Schritte b) und/oder d) eine Zugabe eines organischen oder anorganischen Salzes erfolgt.
- 13. Verfahren nach einem der Ansprüche 5 bis 12, 10 dadurch gekennzeichnet, dass man die granulierten oder ungranulierten Fällungskieselsäuren mit Organosilanen in Mischungen von 0.5 bis 50 Teilen, bezogen auf 100 Teile Fällungskieselsäure, insbesondere 1 bis 15 Teile, bezogen auf 100 Teile Fällungskieselsäure modifiziert, wobei während der Fällungskieselsäure und Organosilan 15 die Reaktion zwischen Mischungsherstellung (in situ) oder außerhalb durch Aufsprühen und anschließendes Mischen des Organosilans und der der Mischung oder durch Tempern
- 20 14. Elastomerenmischungen, Vulkanisierbare Kautschukmischungen und/oder Vulkanisate, die die Fällungskieselsäure gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 enthalten.

Kieselsäuresuspension mit anschließender Trocknung und Temperung durchgeführt wird.

- 15. Reifen, enthaltend Fällungskieselsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 4.
- 16. Reifen für Nutzfahrzeuge, enthaltend Fällungskieselsäure nach einem der Ansprüche 1 bis4.
 - 17. Motorradreifen, enthaltend Fällungskieselsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 4.
- 18. Reifen für Hochgeschwindigkeitsfahrzeuge enthaltend Fällungskieselsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 4.

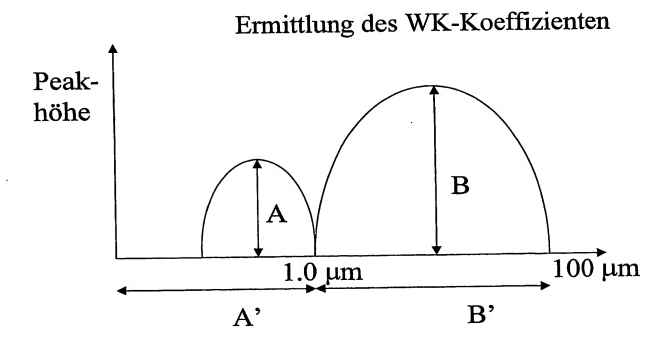


Fig. 1

B'

5

Peakhöhe der nicht abbaubaren Partikel (B)

wk = -----
Peakhöhe der abgebauten Partikel (A)

A' = Bereich von 0 bis < 1.0 μm

Bereich 1.0 $\mu m - 100 \ \mu m$

oplication No Inten PCT -03/08021

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER PC 7 C01B33/193 C01 IPC 7 C01B33/18 C09C1/30 B60C1/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C01B C09C B60C Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category 9 Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X US 6 180 076 B1 (SIRAY MUSTAFA ET AL) 1-5.1430 January 2001 (2001-01-30) Α claims 1,2,13 6-13. 15-18 χ US 5 925 708 A (GOERL UDO ET AL) 1-5,1420 July 1999 (1999-07-20) Α column 1, line 42 -column 3, line 48 6-1315-18 Α US 5 705 137 A (GOERL UDO ET AL) 1 - 186 January 1998 (1998-01-06) the whole document -/--X Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but died to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the International *X* document of particutar relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. *P* document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the International search

15 October 2003

Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Date of mailing of the international search report

24/10/2003

Authorized officer

Werner, H

PCT LT 03/08021

		PCT 03/08021
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	<u> </u>
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EVANS L R ET AL: "ULTRA-HIGH REINFORCING PRECIPITATED SILICA FOR TIRE AND RUBBER APPLICATIONS EXTREM HOCHVERSTARKENDES GEFALLTES SILICIUMDIOXID FUR DIE ANWENDUNG IN REIFEN UND GUMMIARTIKELN" KAUTSCHUK UND GUMMI - KUNSTSTOFFE, DR. ALFRED HUTHIG VERLAG GMBH. HEIDELBERG, DE, vol. 48, no. 10, 1 October 1995 (1995-10-01), pages 718-723, XP000531725 ISSN: 0948-3276 page 719; table 4	

on patent family members

PCT) = 03/08021

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 6180076	B1	30-01-2001	DE	19740440 A1	18-03-1999
			AT	212954 T	15-02-2002
			BR	9803966 A	07-12-1999
			DE	59803001 D1	21-03-2002
			DK	901986 T3	21-05-2002
			EP	0901986 A1	17-03-1999
			ES	2141693 T1	01-04-2000
			JP	11157826 A	15-06-1999
			PL	328556 A1	29-03-1999
			PT	901986 T	31-07-2002
			TR	9801831 A2	21-10-1999
			TW	446683 B	21-07-2001
US 5925708	Α	20-07-1999	US	5846506 A	08-12-1998
			US	2002169248 A1	14-11-2002
US 5705137	Α	06-01-1998	DE	19617039 A1	05-12-1996
			BR	9602592 A	06-10-1998
			DE	59602369 D1	12-08-1999
			EP	0745558 A2	04-12-1996
			ES	2133864 T3	16-09-1999
			JP	3037615 B2	24-04-2000
	•		JP	9025115 A	28-01-1997
			KR	197777 B1	15-06-1999
			PL	314565 A1	09-12-1996
			TR	961046 A2	21-12-1996
			TW	420702 B	01-02-2001
			US	5859117 A	12-01-1999
			ZA	9604505 A	03-09-1996

n on patent family members

PC17-27 03/08021

				Dalant family	D. H. Van Na
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
	L				
US 6180076	B1	30-01-2001	DE	19740440 A1	18-03-1999
			ΑT	212954 T	15-02-2002
			BR	9803966 A	07-12-1999
			DE	59803001 D1	21-03-2002
			DK	901986 T3	21-05-2002
			EP	0901986 A1	17-03-1999
			ES	2141693 T1	01-04-2000
			JP	11157826 A	15-06-1999
			PL	328556 A1	29-03-1999
			PT	901986 T	31-07-2002
			TR	9801831 A2	21-10-1999
			TW	446683 B	21-07-2001
US 5925708	A	20-07-1999	US	5846506 A	08-12-1998
			US	2002169248 A1	14-11-2002
US 5705137	Α	06-01-1998	DE	19617039 A1	05-12-1996
			BR	9602592 A	06-10-1998
			DE	59602369 D1	12-08-1999
			EP	0745558 A2	04-12-1996
			ES	2133864 T3	16-09-1999
			JP	3037615 B2	24-04-2000
			JP	9025115 A	28-01-1997
			KR	197777 B1	15-06-1999
			PL	314565 A1	09-12-1996
			TR	961046 A2	21-12-1996
			TW	420702 B	01-02-2001
			บร	5859117 A	12-01-1999
			ZA	9604505 A	03-09-1996

INTERNATIONALER CHERCHENBERICHT

ktenzeichen PCT) 03/08021

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES PK 7 C01B33/193 C01B33/18

C01B33/18

C09C1/30

B60C1/00

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 C01B C09C B60C

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data

(ategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	US 6 180 076 B1 (SIRAY MUSTAFA ET AL)	1-5,14
	30. Januar 2001 (2001-01-30) Ansprüche 1,2,13	6-13, 15-18
	US 5 925 708 A (GOERL UDO ET AL) 20. Juli 1999 (1999-07-20)	1-5,14
	Spalte 1, Zeile 42 -Spalte 3, Zeile 48	6-13, 15-18
	US 5 705 137 A (GOERL UDO ET AL) 6. Januar 1998 (1998-01-06) das ganze Dokument	1-18
	<u>-/-</u> -	

X.	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen
----	---

Siehe Anhang Patentfamilie

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- 'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft erschelnen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie
- ausgeführt)

 "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

 "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- *&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

15. Oktober 2003

24/10/2003 Bevolimächtigter Bediensteter

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Werner, H

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

BEST AVAILABLE COPY

INTERNATIONALER ECHERCHENBERICHT

PC 1, 27 03/08021

		PC 17-27 0:	3/08021			
C.(Fortsetz	Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.			
A	EVANS L R ET AL: "ULTRA-HIGH REINFORCING PRECIPITATED SILICA FOR TIRE AND RUBBER APPLICATIONS EXTREM HOCHVERSTARKENDES GEFALLTES SILICIUMDIOXID FUR DIE ANWENDUNG IN REIFEN UND GUMMIARTIKELN" KAUTSCHUK UND GUMMI - KUNSTSTOFFE, DR. ALFRED HUTHIG VERLAG GMBH. HEIDELBERG, DE, Bd. 48, Nr. 10, 1. Oktober 1995 (1995-10-01), Seiten 718-723, XP000531725 ISSN: 0948-3276 Seite 719; Tabelle 4		1			

INTERNATIONALER REPHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die

ben Patentfamilie gehören

Internation tenzelchen
PCT/L 03/08021

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 6180076 B	1 30-01-2001	DE AT BR DE DK EP ES JP PL PT TR	19740440 A1 212954 T 9803966 A 59803001 D1 901986 T3 0901986 A1 2141693 T1 11157826 A 328556 A1 901986 T 9801831 A2 446683 B	18-03-1999 15-02-2002 07-12-1999 21-03-2002 21-05-2002 17-03-1999 01-04-2000 15-06-1999 29-03-1999 31-07-2002 21-10-1999 21-07-2001
US 5925708 A	20-07-1999	US US	5846506 A 2002169248 A1	08-12-1998 14-11-2002
US 5705137 A	06-01-1998	DE BR DE EP ES JP JP KR PL TR TW US ZA	19617039 A1 9602592 A 59602369 D1 0745558 A2 2133864 T3 3037615 B2 9025115 A 197777 B1 314565 A1 961046 A2 420702 B 5859117 A 9604505 A	05-12-1996 06-10-1998 12-08-1999 04-12-1996 16-09-1999 24-04-2000 28-01-1997 15-06-1999 09-12-1996 21-12-1996 01-02-2001 12-01-1999 03-09-1996